Opposition to EP-B1 0 422,339
Amgen Boulder Inc.
Our Ref.: C 2266 EP/OPP.





Veröffentlichungsnummer:

**0 393 438** A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(i) Anmeidenummer: 90106624.1

① Int. CL<sup>5</sup> C12N 15/12, C12P 21/02, C07K 13/00, A61K 37/02

Anmeldetag: 06.04.90

Priorität: 21.04.89 DE 3913101 21.06.89 DE 3920282

Veröffentlichungstag der Anmeidung:24,10.90 Patentblatt 90/43

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE Anmeider: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL G.M.B.H.

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

Erfinder: Hauptmann, Rudolf, Dr.
Döllachstrasse 22
A-2483 Ebreichsdorf(AT)
Erfinder: Himmler, Adolf, Dr.
Fürst Liechtensteinstrasse 2/3

A-1236 Wien(AT) Erfinder: Maurer-Fogy, Ingrid, Dr.

Lindauergasse 35 A-1238 Wien(AT)

Erfinder: Stratowa, Christian, Dr.

Scheilinggasse 3/9 A-1010 Wien(AT)

TNF-Rezeptor, TNF bindende Proteine und dafür kodierende DNAs.

DNA-Sequenzen, kodierend für ein TNF-bindendes Protein und für den TNF-Rezeptor, von dem dieses Protein die löstiche Dumäne darstellt. Die DNA-Sequenzen können für die Herstellung rekombinanter DNA-Moleküle zur Herstellung von TNF-bindendem Protein und TNF-Rezeptor verwendet werden. Rekombinantes TNF-bindendes Protein kommt in pharmazeutischen Zübereitungen zur Behandlung von Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF auftritt, zur Anwendung. Mit Hilfe des TNF-Rezeptors bzw. Fragmenten davon oder mit Hilfe geeigneter Wirtsorganismen, transformiert mit rekombinanten DNA-Molekülen, enthaltend die für den TNF-Rezeptor kodierende DNA oder Fragmente oder Modifikationen davon, können Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit dem TNF-Rezeptor und/oder auf ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF untersucht werden.

0 393

## TNF-Rezeptor, TNF bindende Proteine und dafür kodlerende DNAs

Die Erfindung bezieht sich auf einen TNF-Rezeptor sowie auf ein TNF bindendes Protein.

Tumornekrosefaktor (TNF-a) wurde erstmals im Serum von Mäusen und Kaninchen gefunden, die mit Bacillus Calmette-Guerin infiziert und denen Endotoxin injiziert worden war, und auf Grund seiner cytotoxischen und Antitumoreigenschaften erkannt (Carswell et al., 1975). Er wird vor allem von aktivierten Makropnagen und Monozyten produziert. Zahlreiche Zelltypen, die Ziele für TNF sind, weisen Oberflächenrezeptoren mit höher Affinität für dieses Polypeptid auf (Old et al., 1987); es wurde angenommen, daß Lymphotoxin (TNF-d) an denselben Rezeptor bindet (Aggarwal et al., 1985, Gullberg et al., 1987). TNF-a ist identisch mit einem als Cachectin bezeichneten Faktor (Beutler et al., 1985), der die Lipoproteinlioase unterdrückt und bei cronisch-entzündlichen und malignen Erkrankungen zur Hypertriglyceridämie führt (Tortie et al., 1985, Mahoney et al., 1985). TNF-a dürfte an der Regulation des Wachstums sowie an der Differenzierung und Funktion von Zellen, die bei Entzündungen, Immunvorgängen und Hämatopoese eine Rolle spielen, beteiligt sein.

TNF kann auf den Wirtsorganismus durch Stimulation von Neutrophilen (Shalaby et al., 1985, Klebanoff et al., 1986) und Monocyten sowie durch Hemmung der Replikation von Viren (Mestan et al., 1986, Wong et rs al., 1986) eine positive Wirkung ausüben. Oarüberhinaus aktiviert TNF-a die Immunabwehr gegen Parasiten . und wirkt direkt und/oder indirekt als Mediator bei Immunreaktionen, entzündlichen Prozessen und anderen Vorgängen im Organismus, wobei die Wirkmechanismen in vielen Fällen noch ungeklärt sind. Die Verabreichung von TNF-a (Cerami et al., 1988) kann jedoch auch von schädlichen Erscheinungen (Tracey et al., 1986) wie Schock- und Gewebeschädigungen begleitet sein, die durch Antikörper gegen TNF-a aufgehoben werden können (Tracey et al., 1987). Eine Reihe von Beobachtungen läßt auf eine Rolle von endogen freigesetztem TNF-a bei verschiedenen pathologischen Zuständen schließen. So scheint TNFα ein Mediator der Kachexie zu sein, die bei chronisch-invasiven, z.B. parasitären Erkrankungen auftreten kann. TNF-a scheint auch eine wesentliche Rolle bei der Pathogenese des durch gram-negative Bakterien verursachten Schocks (Endotoxin-Schock) zu spielen; er dürfte an einigen, wenn nicht allen Wirkungen von Lipopolysacchariden beteiligt sein (Beutler et al., 1988). Ebenso wurde eine Funktion von TNF bei den im Rahmen von entzündlichen Prozessen in Gelenken und anderen Geweben auftretenden Gewebeschädigungen sowie bei der Latalität und Morbidität der Graft-versus-host reaction (GVHR, Transplantat-Abstoßung [Piguet et al., 1987] postuliert. Auch wurde ein Zusammenhang zwischen der Konzentration von TNF im Serum und dem tödlichen Ausgang von Meningokokkenerkrankungen berichtet (Waage et al., 1987).

Weiters wurde beobachtet, daß die Verabreichung von TNF-a über einen längeren Zeitraum einen Zustand von Anorexie und Auszehrung verursacht, die eine ähnliche Symptomatik aufweist wie die Kachexie, die mit neoplastischen und chronischen infektiösen Erkrankungen einhergeht (Oliff et al., 1987).

Es wurde über eine TNF inhibierende Aktivität eines Proteins aus dem Harn von Fieberpatienten berichtet, von dessen Wirkung vermutet wird, daß sie auf einen kompetitiven Mechanismus auf Rezeptorebene selbst (ähnlich der Wirkung des Interleukin-1 Inhibitors (Seckinger et al., 1987)) zurückzuführen ist (Seckinger et al., 1988).

In der EP-A2 308 378 wird ein TNF inhibierendes Protein beschrieben, das aus menschlischem Harn gewonnen wurde. Seine Wirkung wurde im Harn gesunder und kranker Personen nachgewiesen und aufgrund der Fähigkeit bestimmt, die Bindung von TNF-a an seine Rezeptoren auf humanen HeLa Zeilen und fS 11 Fibroblasten sowie die zytotoxische Wirkung von TNF-a auf murine A9 Zeilen zu inhibieren. Das und fS 11 Fibroblasten sowie die zytotoxische Wirkung von TNF-a auf murine A9 Zeilen zu inhibieren. Das Protein wurde im wesentlichen zur Homogenität gereinigt und durch seinen N-Terminus charakterisiert. In dieser Patentveröffentlichung werden zwar grundsätzlich mögliche Wege dargelegt, zur für das Protein kodierenden DNA und zum rekombinanten Protein zu gelangen; es werden jedoch keine konkreten Angaben gemacht, welcher der theoretisch möglichen Lösungswege zum Ziel führt.

In Vorversuchen zur vorliegenden Erfindung konnte aus Dialyseharn von Urämiepatienten ebenfalls ein Protein identifiziert werden, das die biologischen Wirkungen von TNF-a hemmt, indem es durch Wechsel-wirkung mit TNF-a dessen Bindung an seinen Zelloberflächenrezeptor verhindert (Olsson et al., 1988). Von diesem Protein wurde auch eine Affinität zu TNF-3 festgestellt.

Die Anwesenheit dieses Proteins (im folgenden TNF-8P genannt) im konzentrierten Dialyseharn wurde durch Kompetition mit der Bindung von radioaktiv markiertem rekombinantem TNF- $\alpha$  an einen Subklon von HL-60 Zellen nachgewiesen, wobei der Einfluß von dialysiertem Harn auf die Bindung von <sup>125</sup>I-TNF- $\alpha$  an die Zellen gemessen wurde. Die durchgeführten Bindungsversuche zeigten eine dosisabhängige Hemmung der TNF- $\alpha$ -Bindung an die Zelle durch konzentrierten Dialyseharn (die Möglichkeit der Interpretation, daß die beobachtete Verringerung der Bindung durch gegebenenfalls im Harn vorhandenen TNF- $\alpha$  selbst oder TNF-3, der um die Bindung konkurriert, verursacht werden könnte, wurden durch den Befund, daß die

Verringerung der Bindung durch Anwendung von TNF-a-und TNF-3-Antikörpern nicht aufgehoben werden konnte, ausgeschlossen).

In analoger Weise wurde in Vorversuchen zur vorliegenden Erfindung hachgewiesen, daß TNF-BP auch Affinität zu TNF-3 aufweist, sie beträgt ca. 1/50 seiner Affinität zu TNF-a.

Mittels Gelchromatographie auf Sephacryl 200 wurde festgestellt, daß eine Substanz im Harn und Serum von Dialysepatienten sowie im Serum von gesunden Personen mit rekombinantem TNF-a einen Komplex mit einem Molekulargewicht von ca. 75 000 bildet.

TNF-8P wurde aus mehreren Proben Dialyseharn von Urämiepatienten durch partielle Reinigung mittels Druckultrafiltration, lonenaustauschchromatographie und Gelchromatographie 62fach angereichert.

Die erhaltenen Präparationen wurden zum Nachweis der biologischen Aktivität von TNF-8P ducht. Hemmung der wachstumshemmenden Wirkung von TNF- $\alpha$  auf HL-60-10 Zellen verwendet. Es zeigte sicht eine dosisabhängige Wirkung von TNF-8P auf die biologische Wirkung von TNF- $\alpha$ . Es wurde weiters das Bindungsverhalten von Zellen durch Vorbehandlung mit TNF-8P und ausschließendem Kompetitionspindungstest untersucht. Dabei wurde nachgewiesen, daß Vorbehandlung der Zellen mit TN-8P die Bindung von TNF- $\alpha$  an die Zelle nicht beeinträchtigt. Dies zeigt, daß die Wirkung von TNF-8P nicht auf seiner etwaigen Bindung an die Zelle und Konkurrenzierung mit TNF- $\alpha$  um die Bindung an den Rezeptor berunte

Das im wesentlichen homogene Protein wurde in hochgereinigter Form erhalten, indem Harn von Dialysepatienten durch Ultrafiltration konzentriert, der konzentrierte Harn dialysiert und zunächst in einem ersten Reinigungsschrift mittels DEAE-Sephacel-Chromatographie auf das Vierfache angereichent wurde Die weitere Anreicherung erfolgte mittels Affinitätschromatographie durch an Sepharose gebundenen TNF a. Die Endreinigung wurde mittels Reverse Phase Chromatographie (FPLC) durchgeführt.

Es konnte gezeigt werden, daß das im wesentlichen hochgereinigte Protein die zytotoxische Wirkung von TNF-a auf WEHI 164 Klon 13 Zellen hemmt (Olsson et al., 1989).

Vom im wesentlichen hochgereinigten Protein wurde die N-terminale Aminosäuresequenz aufgeklärt. Sie wurde mit Asp-Ser-Val-Xaa-Pro-Gin-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gin-(Hauptsequenz) bestimmt (daneben wurde in Spuren die folgende N-terminale Sequenz nachgewiesen: Leu-(Val)-(Pro)-(His)-Leu-Gly-Xaa-Arg-Glu-(Nebensequenz)). Der Vergleich der Hauptsequenz mit der N-terminalen Sequenz des in der EP-A2 308 378 geoffenparten TNF inhibierenden Proteins zeigt die Identität der beiden Proteine.

Es wurde folgende Aminosäurezusammensetzung, angegeben in Mol-Aminosäure pro Mol Protein und in Mol % Aminosäure, bestimmt als Mittelwert einer 24- und 48-stündigen Hydrolyse, ermittelt:

35

+0

50

5.5

	Mol Aminosäure:Mol Protein	Mol % Aminosäure
Asp + Asn	27.5	10.9
Thr	15.8	6.3
Ser	20.7	3.2
Glu + Gin	35.0	†3.8
Pro	9.5	3.8
Gly	16.0	6.3
Ala	4,2	1,7
Cys	32.3	12.8
Val	10.8	1.3
Met	1,1	0.4
lle	7.0	2.8
Leu	20.2	8,0
Tyr	6.1	2,4
Phe	8,1	3,2
His	11,1	4,4
Lys	15,7	6.2
Arg	11,8	4.7
Total	252.9	100

Ein Gehalt an Glukosamin wurde mittels Aminosäureanalyse hachgewiesen. Die Ergebnisse eines mit Concanavalin A und Weizenkeimlektin durchgeführten Affinoblots zeigten ebenfalls, daß es sich bei TNF-8P

um ein Glykoprôtein handelt.

Das im wesentlichen homogene Protein wurde tryptisch verdaut und von 17 der erhaltenen Soaitpeotide die Aminosäuresequenzen bestimmt. Weiters wurde der C-Terminus analysiert.

TNF-8P kommt öffensichtlich die Funktion eines Regulators der TNF-Aktivität mit der Fähigkeit zu, die Konzentrationsänderungen von freiem, biologisch aktivem TNF-a abzupuffern. TNF-8P dürfte auch die Ausscheidung von TNF durch die Niere beeinflussen, weil der mit TNF gebildete Komolex, dessen Molekulargewicht mittels Gelpermeationschromatographie auf Sephadex G 75 mit ca. 75000, bestimmt wurde, im Gegensatz zu TNF offensichtlich nicht durch den Glomerulus zurückgehalten wird.

Das TNF-8P wurde aus dem Harn von Dialysepatienten als eine von drei Hauptproteinkomponenten, die Affinität zu TNF aufweisen und die gemeinsam mit TNF-8P von der TNF-Affinitätschromatographiesäule eluieren, nachgewiesen. Die beiden anderen Proteine binden jedoch offensichtlich in einer Weise, die die Bindung von TNF- $\alpha$  an seinen Zelloberflächenrezeptor nicht beeinträchtigt.

Die zur biologischen Wirkung des TNF-BP erhaltenen Ergebnisse, insbesondere der Vergleich der Bindungskonstante mit der für den TNF-Rezeptor beschriebenen Bindungskonstante (Creasey et al., 1987) 15 lieferten einen ersten Hinweis dafür, daß es sich bei diesem Protein um den löslichen Teil eines TNF-Rezeptors handeln könnte.

Auf Grund seiner Fähigkeit, die biologische Wirkung von TNF-a und TNF-å zu innibieren, ist das TNF bindende Protein geeignet, bei Indikationen eingesetzt zu werden, bei denen eine Herabsetzung der TNF-Aktivität im Organismus angezeigt ist. Geeignet zur Anwendung bei diesen Indikationen sind auch Derivate oder Fragmente des TNF bindenden Proteins mit der Fähigkeit, die biologische Wirkung von TNF zu innibieren.

TNF-BP (bzw. seine funktionellen Derivate oder aktiven Fragmente) kann zur prophylaktischen und therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers bei Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-a auftritt, eingesetzt werden. Zu diesen Erkrankungen zählen insbesondere entzündliche sowie infektiöse und parasitäre Erkrankungen oder Schockzustände, bei denen endogenes TNF-a freigesetzt wird, weiters Kachexie, GVHR, ARDS (Adult Respiratory Distress Symptom) und Autoimmunerkrankungen wie Rheumatoide Arthritis, etc. Es sind darunter auch pathologische Zustände zu verstehen, die als Nebenwirkungen bei der Therapie mit TNF-a, besonders bei hoher Dosierung, auftreten können, z.B. schwere Hypotension oder Störungen des Zentralnervensystems.

Auf Grund seiner TNF bindenden Eigenschaften ist TNF-BP auch als Diagnostikum für die Bestimmung von TNF- $\alpha$  und/oder TNF- $\beta$  geeignet, z.B. als eine der Komponenten in Radioimmunoassays oder Enzymimmunoassays, gegebenenfalls zusammen mit Antikörpern gegen TNF.

Auf Grund seiner Eigenschaften ist dieses Protein ein pharmakologisch wertvoller Wirkstoff, der aus natürlichen Quellen nicht in ausreichender Menge mittels proteinchemischer Methoden darstellbar ist.

Es bestand daher das Bedürfnis, dieses Protein (bzw. verwandte Proteine mit der Fähigkeit, TNF zu binden) auf rekombinantem Weg herzustellen, um es für die therapeutische Anwendung in ausreichender Menge zur Verfügung zu stellen.

Unter der "Fähigkeit, TNF zu binden" ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung die Eigenschaft eines Proteins zu verstehen, an TNF-a derart zu binden, daß die Bindung von TNF-a an den funktionellen Teil des Rezeptors verhindert und die Wirkung von TNF-a im menschlichen oder tierischen Organismus gehemmt oder aufgehoben wird. Durch diese Definition ist die Fähigkeit eines Proteins, auch an andere Proteine, z.B. an TNF-a, zu binden und deren Wirkung inhibieren zu können, mit eingeschlossen.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, die für TNF-BP kodierende DNA zur Verfügung zu stellen, um auf deren Basis die Herstellung rekombinanter DNA-Moleküle zu ermöglichen, mit denen geeignete Wirtsorganismen transformiert werden können, um TNF-BP bzw. funktionelle Derivate und Fragmente davon zu produzieren:

Im Rahmen dieser Aufgabenstellung sollte auch festgestellt werden, ob es sich beim TNF-BP um den löstlichen Teil eines TNF-Rezeptors handelt. Diese Annahme wurde bestätigt, womit die Grundlage für die Aufklärung der Rezeptorsequenz geschaffen war.

Eine weitere Aufgabenstellung im Rahmen der vorliegenden Erfindung bestand in der Bereitstellung der für einen TNF-Rezeptor kodierenden cDNA für die Herstellung von rekombinantem humanem TNF-Rezeptor.

Das Vorhandensein eines spezifischen Rezeptors mit hoher Affinität zu TNF-a auf verschiedenen Zelltypen wurde von mehreren Arbeitsgruppen gezeigt. Kürzlich wurde erstmals von der Isolierung und vorläufigen Charakterisierung eines TNF-a Rezeptors berichtet (Stauber et al., 1988). Da die Bindung von radioaktiv markiertem TNF-a durch einen Überschuß TNF-3 aufgehoben werden kann (Aggarwal et al., 1985), wurde vorgeschlagen, daß TNF-a und TNF-3 einen gemeinsamen Rezeptor teilen. Da jedoch andererseits gezeigt werden konnte, daß bestimmte Zelltypen, die auf TNF-a ansprechen, gegen TNF-a

teilweise oder gänzlich unempfindlich sind (Locksley et al., 1987), wurde die Existenz eines gemeinsamen Rezeptors wieder in Zweifel gezogen.

Im Gegensatz dazu scheinen kürzlich erhaltene Ergebnisse zu den Bindungseigenschaften von TNF-3 an Rezeptoren die Theorie eines gemeinsamen Rezeptors wieder zu erhärten (Staüber et al., 1989), woder in dieser Arbeit vorgeschlagen wird, daß zwischen TNF-a und TNF-3 Unterschiede hinsichtlich daz ... Wechselwirkung mit dem Rezeptor bzw. zusätzlich hinsichtlich der in der Zelle nach der Ligand-Rezeptorwechselwirkung eintretenden Ereignisse bestehen.

Kürzlich wurde von einem weiteren TNF bindenden Protein berichtet, von dem vermutet wird, daß es sich dagei um die lösliche Form eines anderen TNF-Rezeotors handelt (Engelmann et al., 1990).

Die Verfügbarkeit der für einen TNF-Rezeptor kodierenden DNA stellt die Voraussetzung für die Herstellung von rekombinantem Rezeptor und damit u.a. eine wesentliche Erleichterung für die Durchführung vergleichender Untersuchungen verschiedener Zelltypen auf ihre(n) TNF-α- und/oder TNF-β-Rezeptor-(en) bzw. auf die durch die Bindung von TNF an den Rezeptor in der Zelle ausgelösten Reaktionen dar. Dadurch wird weiters die Aufklärung der dreidimensionalen Struktur des Rezeptors ermöglicht und damit die Voraussetzung für ein rationales Design für die Entwicklung von Agonisten und Antagonisten der TNF. ... Wirkung geschaffen.

Bei der Lösung der gestellten Aufgabe wurde von der Feststellung ausgegangen, daß das Durchsuchen von cDNA-Bibliotheken mit Hilfe von Hybridisierungssonden, die von Aminosäuresequenzen kurzer Peptide abgeleitet sind, auf Grund der Degeneration des genetischen Codes mitunter auf größere Schwierigkeitenstößt. Zusätzlich erschwert wird diese Vorgangsweise dann, wenn von einem Protein, wie z.B. dem TNF-BP, nicht bekannt ist, in welchen Geweben es synthetisiert wird. In diesem Fall kann bei einem Versagen dieser Methode unter Umständen nicht mit Bestimmtheit festgestellt werden, ob es auf die Wahl einer ungeeigneten cDNA-Bibliothek oder auf die zu geringe Spezifität der Hybridisierungssonden zurückzuführen ist

Um die für TNF-8P kodierende DNA zu erhalten, wurde daher zunächst erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen:

25

Als cDNA-Bibliothek wurde eine Bibliothek der Fibrosarkomzellinie HS913 T. die mit TNFa induziert worden war und in  $\lambda$  gt11 vorlag, eingesetzt. Um aus dieser Bibliothek  $\lambda$  DNA mit TNF-BP Sequenzen zu erhalten, wurde die große Empfindlichkeit der Polymerase Kettenreaktion (PCR, (Saiki, 1988)) ausgenützt. (Mit Hilfe dieser Methode kann aus einer gesamten cDNA-Bibliothek eine unbekannte DNA-Sequenz erhalten werden, die flankiert ist von Oligonukleotiden, die auf Basis bekannter Aminosäureteilsequenzen entworfen und als Primer eingesetzt wurden. Ein solches längeres DNA-Fragment kann nachfolgend als Hybridisierungssonde, z.B. zur Isolierung von cDNA-Klonen, insbesondere des ursprünglichen cDNA-Klons, eingesetzt werden).

Auf Basis der N-terminalen Aminosäuresequenz (Hauptsequenz) und Aminosäuresequenzen von tryptischen Peptiden, die vom hochgereinigten TNF-BP erhalten worden waren, wurden Hybridisierungssonden hergestellt. Mit Hilfe dieser Sonden wurde mittels PCR aus der cDNA-Bibliothek HS913T eine cDNA, die einen Teil der für TNF-BP kodierenden cDNA darstellt, erhalten. Diese cDNA weist die folgende Nukleotid-

40 CAG GGG AAA TAT ATT CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACA GCC TCA GAA AAC AAC AAG.

Diese DNA stellt eine von möglichen Varianten dar, die geeignet sind, mit TNF-BP-ONAs bzw. TNF-BP-RNAS zu hybridisieren (solche Varianten umfassen z.B. diejenigen DNA-Moleküle, die durch PCR-Amplifikation mit Hilfe von Primern erhalten werden, deren Nukleotidsequenz nicht exakt mit der gesuchten Sequenz übereinstimmt, etwa aufgrund von zu Klonierungszwecken vorgesehenen Restriktionsschnittstellen oder aufgrund von bei der Aminosäuresequenzanalyse etwa nicht eindeutig ermittelten Aminosäuren). Unter "TNF-BP-DNAs" bzw. "TNF-BP-RNAs" sind Nukleinsäuren zu verstehen, die für TNF-BP bzw. verwandte Proteine mit der Fähigkeit, TNF zu binden kodieren bzw. die für ein solches Protein kodierende Sequenz enthalten.

Unter TNF-BP-DNAs (bzw. TNF-BP-RNAs) sind auch cDNAs, abgeleitet von mRNAs, die durch alternatives Splicing entstanden sind (bzw. diese mRNAs selbst), mitumfaßt. Unter "alternativem Splicing" wird die Entfernung von Introns verstanden, bei der vom gleichen mRNA-Precursor verschiedene. Spliceacceptor- und/oder Splicedonorstellen verwendet werden. Die dabei entstehenden mRNAs unterscheiden sich voneinander durch das gänzliche oder teilweise Vorhandensein oder Fehlen von bestimmten Exonsequenzen, wobei es gegebenenfalls zu einer Verschiebung des Leserasters kommen kann.

Die erfindungsgemäß zunächst erhaltene, einen Teil der für TNF-BP kodierenden Sequenz enthaltence cDNA (bzw. Varianten davon) kann somit als Hybridisierungssonde verwendet werden, um aus cDNA-

Fraktion	Aminosäuren	
12	1-8	
1	12- 19	
3	20- 32	
14.1	36- 48	
20	36- 53	
11	54- 67	(Aminosäuren 66-67 waren am Peptid nicht korrekt bestimmt worder
14.11	79- 91	
25	133-146	
5	147-158	
27	159-172	,

10

15

Die erhaltene cONA stellt die Voraussetzung für die Herstellung von rekombinantem TNF-BP dar.

Die zunächst erfindungsgemäß isolierte cDNA enthält, wie bereits erwähnt, nach dem Codon für A\$n-172 nicht das Stopcodon, das aufgrund der Analyse des C-Terminus zu erwarten wäre, sondern der offene Leserahmen wird fortgesetzt. Die Region zwischen Val-183 und Met-204 hat einen stark hydrophoben Charakter. Dieser hydrophobe Bereich von 22 Aminosäuren, gefolgt von einem Abschnitt mit einem Gehaß an positiv geladenen Aminosäuren (Arg-206, Arg-209) weist die typischen Merkmale einer Transmembrandomäne auf, die Proteine in der Zellmembran verankert. Der in Richtung C-Terminus folgende Proteinanteil ist dagegen wieder stark hydrophil.

Das Hydrophobizitätsprofil ist in Fig.2 abgebildet (der Hydrophobizitätsplot wurde mit Hilfe des Mac Molly Programms (Fa.Soft Gene Berlin) erstellt; die Fensterweite für die Berechnung der Werte betrug 11 Aminosäuren. Hydrophobe Bereiche entsprechen positiven, hydrophile Bereiche negativen Werten auf der Ordinate. Auf der Abszisse ist die Zahl der Aminosäuren, beginnend mit dem Startmethionin S1, dargestellt.

Aus der Proteinstruktur ergibt sich, daß die für das lösliche, sekretierte TNF-BP kodierende DNA Teil einer für ein größeres Protein kodierenden DNA ist: Dieses Protein weist die Merkmale eines in der Zellmembran verankerten Proteins auf, enthält TNF-BP in für eine extrazelluläre Domäne typische Weise und weist einen beträchtlichen für zytoplasmatische Domänen typischen Abschnitt auf. Lösliches TNF-BP wird offensichtlich von dieser membrangebundenen Form durch proteolytische Spaltung knapp außerhalb der Transmembrandomäne erhalten.

Die Struktur des von der erhaltenen cDNA kodierten Proteins im Zusammenhang mit der Fähigkeit von TNF-BP. TNF zu binden, bestätigen die Annahme, daß es sich bei TNF-BP um einen Teil eines zellulären Oberflächenrezeptors für TNF handelt, dessen extrazelluläre, für die Bindung von TNF verantwortliche Domäne proteolytisch abgespalten werden kann und in Form des löstlichen TNF-BP wiedergefunden wird. (Dabei soll nicht ausgeschlossen werden, daß im Hinblick auf die Funktionsfähigkeit des Rezeptors dieses Protein gegebenenfalls mit einem oder mehreren anderen Proteinen assoziiert ist).

Für Zwecke der Produktion von TNF-BP in größerem Maßstab wird vorteilhafterweise nicht von der gesamten cDNA ausgegangen, weil das Erfordernis der Abspaltung von TNF-BP von dem Teil des Proteins, das den membrangebundenen Teil des TNF-Rezeptors darstellt, berücksichtigt werden müßte. Es wird vielmehr, wie bereits angeführt, zweckmäßigerweise nach dem Codon für Asn-172 durch gerichtete Mutagenese ein Translationsstopcodon eingeführt, um eine über das C-terminale Ende von TNF-BP hinausgehende Proteinsynthese zu verhindern.

Mit der zunächst erfindungsgemäß ernaltenen cDNA, die eine Teilsequenz der für einen TNF-Rezeptor kodierenden DNA darstellt, kann man zur vollständigen Rezeptorsequenz gelangen, indem man z.B. mittels modifizierter PCR (RACE = /\*rapid amplification of cDNA ends\* (Fronman et al., 1988)) das fehlende 3 - Ende mit Hilfe eines Primers, der aufgrund einer möglichst weit in Richtung 3 - Ende der vorhandenen cDNA gelegenen Sequenz konstruiert wurde, amplifiziert. Eine alternative Methode besteht im konventionellen Screenen der cDNA-Bibliothek mit der verfügbaren cDNA bzw. Teilen davon als Sonde.

Erfindungsgemäß wurde zunächst die Ratten-TNF-Rezeptor cDNA isoliert mit einer Teilsequenz daraus -- die vollständige humane TNF-Rezeptor cDNA erhalten und zur Expression gebracht.

Gegenstand der Erfindung ist ein humaner TNF-Rezeptor sowie die dafür kodierende DNA. Unter diese Definition fallen auch DNAs, die für C- und oder N-terminal verkürzte, z.B. prozessierte, oder für modifizierte (z.B. durch Änderungen an proteolytischen Spaitstellen, Glykosylierungsstellen oder bestimmten Domänenbereichen) Formen bzw. für Fragmente, z.B. die verschiedenen Domänen, des TNF-Rezeptors kodieren. Diese DNAs können in Verbindung mit den für die Expression erforderlichen Kontrollsequenzen als

Bestandteil rekompinanter DNA-Moleküle, die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, zur Transformation von prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen verwendet werden. Dadurch wird einerseits die Voraussetzung geschäffen, den TNF-Rezeptor bzw. Modifikationen oder Fragmente davon in größeren Mengen auf rekombinantem Weg herzustellen, um z.B. die Aufklärung der dreidimensionalen Struktur des Rezeptors zu ermöglichen. Andererseits können mit diesen DNAs höhere eukaryotische Zellen transformiert werden, um Studien über Mechanismen und Oynamik der TNF-Rezeptor-Wechselwirkung, der Signalübertragung bzw. über die diesbezügliche Relevanz der verschiedenen Rezeptordomänen bzw. Abschnitten davon zu erhalten.

Der rekombinante TNF-Rezeptor (bzw. Fragmente oder Modifikationen davon) kann dazu verwendet werden. Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit TNF oder dem TNF-Rezeptor bzw. auf ihren Einfluß auf die durch TNF induzierte Signalübertragung zu untersuchen. Derartige Screenings (unter Verwendung von Proteinen/Fragmenten bzw. von entsprechend transformierten höheren eukaryotischen Zellen) schaffen die Voraussetzung für die Identifizierung von Substanzen, die TNF substituieren, seine Bindung an den Rezeptor hemmen bzw. solche, die den Mechanismus der durch TNF ausgelösten Signalübertragung blockieren oder verstärken können.

Eine Möglichkeit für das Auffinden von Agonisten und Antagonisten von TNF bzw. dem TNF-Rezeptor besteht in der Etablierung eines High Capacity Screening. Dabei wird eine geeignete Zellinie, vorzugsweise eine solche, die keinen endogenen humanen TNF-Rezeptor exprimiert, mit einem Vektor transformiert, der die für einen funktionellen TNF-Rezeptor kodierende, gegenüber der natürlichen Sequenz gegebenenfalls modifizierte. DNA enthält. Die Wirkung von Agonisten bzw. Antagonisten kann in einem derantigen Screening untersucht werden, indem die Antwort auf die Wechselwirkung der Substanz mit dem Rezeptor über einen geeigneten Reporter (veränderte Enzymaktivität, z.B. Proteinkinase C. oder Genaktivierung, z.B. Mangan-Superoxiddismutase, NF-xB) verfolgt wird.

Untersuchungen über Mechanismen und Dynamik der TNF/Rezeptor-Wechselwirkung, der Signalübertragung bzw. die diesbezügliche Rolle der Rezeptordomänen können z.B. auch durchgeführt werden, indem DNA-Abschnitte, kodierend für die extrazelluläre Domäne des TNF-Rezeptors (bzw. Teile davon) mit DNA-Abschnitten, kodierend für verschiedene Transmembrandomänen und/oder verschiedene zytoplasmatische Domänen kombiniert und in eukaryotischen Zellen zur Expression gebracht werden. Die dabei erhältlichen hybriden Expressionsprodukte können geeignet sein, aufgrund gegebenenfalls veränderter Eigenschalten für die Signaltransduktion Aufschluß über die diesbezügliche Relevanz der verschiedenen Rezeptordomänen zu geben, womit ein gezieltes Screening erleichtert wird.

Die Verfügbarkeit der für den TNF-Rezeptor kodierenden cDNA bzw. Abschnitten davon stellt die Voraussetzung dar, zur genomischen DNA zu gelangen. Dazu wird unter stringenten Bedingungen eine DNA-Bibliothek gescreent und die erhaltenen Klone darauf untersucht, ob sie zusätzlich zu den kodierenden Regionen die für die Genexpression erforderlichen regulatorischen Sequenzelemente aufweisen (z.B. Überprüfung auf Promotorfunktion durch Fusion mit kodierenden Regionen geeigneter Reportergene). Der Erhalt der genomischen DNA-Sequenz bietet die Möglichkeit, die im nicht für den TNF-Rezeptor kodierenden Bereich, insbesondere in der 5 -flankierenden Region, gelegenen regulatorischen Sequenzen auf eine etwaige Wechselwirkung mit bekannten, die Genexpression modulierenden Substanzen, z.B. Transkriotionsfaktoren, Steroide, zu untersuchen bzw. gegebenenfalls neue Substanzen, die möglicherweise für die Expression dieses Gens spezifische Wirkung haben, aufzufinden. Die Ergebnisse solcher Untersuchungen bieten die Grundlage für den gezielten Einsatz derartiger Substanzen für die Modulation der TNF-Rezeptor-Expression und damit für eine direkte Beeinflussung der Fähigkeit der Zelle zur interaktion mit TNF. Damit können die spezifische Reaktion mit dem Liganden und die daraus resultierenden Wirkungen unterbunden werden.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind auch DNAs mitumfaßt, die für Subtypen des TNF-Rezeptors bzw. seiner löslichen Formen kodieren, welche gegebenenfalls unterschiedliche Eigenschaften gegenüber dem vorliegenden TNF-Rezeptor aufweisen. Dabei handelt es sich um Expressionsprodukte, die aufgrund von alternativem Splicing entstanden sind und geänderte Strukturen in Teilbereichen aufweisen, z.B. Strukturen, die eine Veränderung der Affinität und Spezifität für den Liganden (TNF-a/TNF-3) oder eine Veränderung hinsichtlich Art und Effizienz der Signalübertragung bewirken können.

Mit Hilfe der für den TNF-Rezeptor kodierenden cDNA können Nukleinsäuren erhalten werden, die mit der cDNA oder Abschnitten davon unter Bedingungen niedriger Stringenz hybridisieren und für ein Polypeptid mit der Fähigkeit. TNF zu binden, kodieren oder die für ein solches Polypeptid kodierende Seguenz enthalten.

Gegenstand der Erfindung ist in einem weiteren Aspekt das rekombinante TNF-BP, vorzugsweise in sekretierbarer Form, das den löstichen Teil des erfindungsgemäßen TNF-Rezeptors darstellt sowie die dafür kodierende DNA.

Durch Einbringen eines DNA-Konstruktes, enthaltend die für TNF-BP kodierende Sequenz mitreiner für ein Signalpeptid kodierenden Sequenz unter Kontrolle eines geeigneten Promoters in geeignete Winsorganismen, zweckmäßigerweise in eukaryotische, bevorzugt höhere eukaryotische Zellen, kann TNF-BP produzient werden, das in den Zellüberstand sekretient wird.

Im Falle der Verwendung eines Signalpeptids im Hinblick auf die Sekretion des Proteins wird zweckmäßigerweise die für das Signalpeptid kodierende DNA vor das Codon für Asp-12 gefügt, um ein einneitliches Produkt zu erhalten. Grundsätzlich ist jedes Signalpeptid geeignet, das im entsprechenden Wirtsorganismus die Sekretion des reifen Proteins gewährleistet. Gegebenenfalls kann die Signalsequenz auch vor das für Leu-1 kodierende Triplett gesetzt werden, wobei in diesem Fall erforderlich sein kann, die durch Abspaltung des aus 11 Aminosäuren bestehenden Peptids am N-Terminus entstehende Form von TNF-BP vom nicht oder nicht vollständig prozessierten TNF-BP in einem zusätzlichen Reinigungsschrift zu trennen.

Da die cDNA nach dem Codon für Asn-172, das aufgrund der C-terminalen Analyse den C-Terminus darstellt, kein Stopcodon enthält, wird zweckmäßigerweise im Hinblick auf die Expression von TNF-BP nach dem Codon für Asn 172 durch gerichtete Mutagenese ein Translationsstopcodon eingeführt.

Die für TNF-8P kodierende DNA kann durch Mutation, Transposition, Deletion, Addition oder Verkürzung modifiziert werden, sofern derartig modifizierte DNAs für (Poly)peptide mit der Fähigkeit, TNF zu binden, kodieren. Derartige Modifikationen können z.8. darin bestehen, eine oder mehrere der potentiellen, gegebenenfalls für die biologische Aktivität nicht erforderlichen Glykosylierungsstellen zu verändern, indem z.8. das Asn-Codon durch ein für eine andere Aminosäure kodierendes Triplett ersetzt wird. Unter Berücksichtigung der Erhaltung der biologischen Aktivität können auch Modifikationen vorgenommen werden, die in einer Änderung der Disulfidbrücken (z.8. Verringerung deren Anzahl) resultieren.

Die angeführten DNA-Moleküle stellen somit die Voraussetzung für die Konstruktion rekombinanter DNA-Moleküle dar, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind. Mit solchen rekombinanten DNA-Molekülen in Form von Expressionsvektoren, enthaltend die für ein Protein mit TNF-BP Aktivität kodierende, gegebenenfalls in geeigneter Weise modifizierte DNA, vorzugsweise mit einer vorgeschalteten Signalsequenz, und die für die Expression des Proteins erforderlichen Kontrollsequenzen, können geeignete Wirtsorganismen transformiert, gezüchtet und das Protein gewonnen werden.

Ebenso wie etwaige Modifikationen der DNA-Sequenz erfolgt die Auswahl von für die Expression geeigneten Wirtsorganismen insbesondere im Hinblick auf die biologische Wirkung des Proteins. TNF zu binden. Darüberhinaus gehen die bei der Herstellung rekombinanter Proteine üblichen Kriterien wie Verträglichkeit mit dem gewählten Vektor. Prozessierungsfähigkeit, Isolierung des Proteins. Expressionscharakteristika. Sicherheits- und Kostenaspekte in die Entscheidung über den Wirtsorganismus ein. Die Wahl eines geeigneten Vektors ergibt sich aus dem für die Transformation vorgesehenen Wirt. Grundsätzlich sind alle Vektoren geeignet, die die erfindungsgemäßen für TNF-BP kodierenden DNAs (bzw. Modifikationen davon) replizieren und exprimieren.

Im Hinblick auf die biologische Aktivität des Proteins ist bei der Expression der für TNF-BP kodierenden DNA vor allem der etwaigen Relevanz der beim natürlichen Protein lestgestellten Kriterien Glykosylierung und hoher Anteil an Cysteinresten für die Eigenschaft, TNF zu binden, Rechnung zu tragen. Zweckmäßig werden daher für die Expression Eukaryonten, insbesondere geeignete Expressionssysteme höherer Eukaryonten, verwendet.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurden sowohl transiente als auch permanente Expression von TNF-8P in eukaryotischen Zellen nachgewiesen.

Das erfindungsgemäße rekombinante TNF-8 ebenso wie geeignete Modifikationen davon, die die zu Fähigkeit aufweisen, TNF zu binden, können bei der prophylaktischen und therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers bei Indikationen eingesetzt werden, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-a auftritt.

Da beim TNF-8P auch eine TNF-3 inhibierende Wirkung nachgewiesen wurde, kann es (bzw. die verwandten bzw. modifizierten Polypeptide) in geeigneter Dosierung, gegebenenfalls in im Hinblick auf eine gesteigerte Affinität zu TNF-3 modifizierter Form, auch für die inhibierung der Wirkung von TNF-3 im Organismus verwendet werden.

Gegenstand der Erfindung sind daher weiters pharmazeutische Zübereitungen, enthaltend eine die biologische Wirkung von TNF-a und oder TNF-a wirksam hemmende Menge von rekombinantem TNF-8P bzw. einem verwandten Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden.

Pharmazeutische Zübereitungen kommen insbesondere für die parenterale Anwendung bei den erwähnten Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF auftritt, in Betracht, z.B. in Form von Lyophilisaten oder Lösungen. Diese enthalten TNF-BP oder ein therapeutisch wirksames funktionelles Derivat in therapeutisch wirksamer Menge, gegebenenfalls zusammen mit physiologisch verträglichen

#### a) Konzentration des Harns

200 I Dialyseharn von Urämiepatienten, aufbewahrt in Flaschen enthaltend EDTA (10 g/l). Tris (6 g/l). NaN<sub>1</sub> (1 g/l) und Benzamidinhydrochlorid (1 g/l) sowie kühl gelagen, wurden durch Ultrafiltration mittels einem hochdurchlässigen Hämokapillarfilter mit einer asymmetrischen Honlfasermembran (FH 88H, Gamgero) auf 4.2 I mit einem Proteingehalt von 567 g konzentriert. Der konzentrierte Harn wurde gegen 10mM. Tris HCI, pH 3 dialysiert. Während dieses Vorgangs wurde, wie in den nachfolgenden Schritten (außer beise der Reverse Phase Chromatographie). ImMil Benzamidinhydrochlorid zugefügt, um proteolytischem Verdau entgegenzuwirken. Alle nachfolgenden Reinigungsschritte wurden, wenn nicht anders angegeben, bei 4 C durchgeführt.

## b) lonenaustauschchromatographie

Dieser Schritt wurde durchgeführt, indem DEAE-Sephacel-Säulen (2.5 x 40 cm) mit Proben konzentrier ten und dialysierten Harns, enthaltend je ca. 75 g Protein, beschickt wurden. Eluiert wurde mit 800 ml eines NaCl /10mM Tris:HCl pH-8-Gradienten, wobei die NaCl Konzentration 0 bis 0.4 M betrug. Die das TNF-8P enthaltenden Fraktionen von sieben Säulen mit einem Gesamtproteingehalt von 114 g wurden bei -20 Gelagert.

## c) Affinitätschromatographie

15

20

45

Zur Herstellung der TNF-Sepharosesäule wurde rTNF-a (15 mg) in 0.1 M NaHCO<sub>3</sub>, 1 M NaCl, pH 9 (Kopplungspuffer) an 1.5 g cyanogenbromidaktivierte Sepharose 48 (Pharmacia) gekoppelt. Die Sepharose wurde in 1mM HCl gequollen und mit Kopplungspuffer gewaschen. Nach Zusatz von rTNF-a wurde die Suspension 2 Stunden lang bei Raumtemperatur rotieren gelassen. Der Überschuß an CNBr-Gruppen wurde durch eineinhalbstündige Rotation mit 1M Ethanolamin, pH 8 blockiert. Die TNF-Sepharose wurde einige Male abwechseind in 1M NaCl, 0.1 M Natriumacetat pH 8 und 1 M NaCl, 0.1 M Borsäure pH 4 gewaschen und anschließend in phosphatgepufferter Kochsalzlösung mit 1mM Benzamidinhydrochlorid gelagert. Die aus Schritt b) erhaltenen Fraktionen wurden auf eine Konzentration von 0.2 M NaCl, 10mM Tris HCl, pH 3 eingestellt. Die TNF-Sepharose wurde in eine Säule gepackt und mit 0.2 M NaCl, 10mM Tris HCl, pH 3 gewaschen und die TNF-8P enthaltenden Fraktionen, entsprechend ca. 30 g Protein, bei einer Durchflußrate von 10 ml/h aufgetragen und ausgiebig mit 0.2 M NaCl, 10mM Tris HCl, pH 8 gewaschen, bis im Efuat bei 280nm keine Absorption mehr nachweisbar war. Anschließend wurde TNF-8P mit 0.2 M Glycin:HCl, pH 2.5 eluiert.

TNF-BP enthaltende fraktionen aus 4 Auftrennungen wurden vereinigt und nach Zusatz von Polyethylenglykol (MG 6000) - bis zu einer Endkonzentration von 10 mg/ml - lyophilisiert. Die lyophilisierte Probe wurde in destilliertem Wasser gelöst und gegen destilliertes Wasser dialysiert. (Die dialysierte Probe (4 ml) wurde in tiefgefrorenem Zustand gelagert.)

Dieser Reinigungsschritt brachte gegenüber dem vorangegangenen eine weitere Anreicherung um das ca. 9000 fache. SDS-PAGE (durchgeführt, wie in Vorversuch 2 beschrieben) der TNF-BP enthaltenden Fraktionen zeigte die Elution von drei Hauptkomponenten mit Molekulargewichten von 28 000. 30 000 und 50 000.

### d) Reverse Phase Chromatographie

Ein aliquoter Anteil (1 ml) der aus Schrittic) erhaltenen Fraktionen mit einem Zusatz von 0.1 % Trifluoressigsäure wurde auf eine ProRPC HR 5/10 Säule (Pharmacia), die an ein FPLC-System (Pharmacia) angeschlossen war, aufgetragen. Die Säule wurde mit 0.1 %iger Trifluoressigsäure equilibriert und bei Raumtemperatur mit einem linearen 15 ml Gradienten von 10 Vol% bis 50 Vol% Acetonitril, enthaltend 0.1 % Trifluoressigsäure, beschickt; die Durchflußrate betrug 0.3 ml/min. Fraktionen von 0.5 ml., wurden gesammelt und die Absorption bei 280nm sowie die Aktivität des TNF-a bindenden Proteins mit Hilfe des Kompetitionsbindungstest, wie im Beispiel 1 angegeben bestimmt, wobei jeweils 0.01 ml. Probe verwendet wurden. TNF-BP eluierte als ein einziger Aktivitätspeak entsprechend einem scharfen UV-Absorptionspeak.

Dieser letzte Reinigungsschritt brachte eine Zunahme der spezifischen Aktivität um das ca. 29 fache, die

Gasamtzunanme an Aktivität gegenüber dem Ausgangsmaterial (konzentrierter Dialysenarn) betrug das ca. 1,1 x 10° fache.

SDS-PAGE der reduzierten und nicht reduzierten Probe, durchgeführt wie in Vorversuch 2 angegeben, ergab eine diffuse Bande, die auf das Vorhandensein eines einzigen Polypeptids mit einem Molekulargewicht von da. 30 000 hinwies. Das diffuse Erscheinungsbild der Bande kann auf das Vorliegen einer oder mehrerer neterogener Glykosylierungen und/oder eines zweiten, in geringer Menge vorhandenen Polypeotids zurückzuführen sein. Die Annahme, dabei könnte es sich um ein Polypeptid mit dem in Vorversuch 3d als Nebensequenz bestimmten N-Terminus nandeln, das gegenüber TNF-8P am N-Terminus verlängen ist, wurde durch die Sequenz der cDNA bestätigt, wonach zwischen der Signalsequenz und Asn (Pos.12) ein Abschnitt von 11 Aminosauren vorliegt, dessen Sequenz mit der N-terminalen Nebensequenz übereinstimmt und der offensichtlich vom prozessierten Protein abgespalten wird.

Varversuch 2

15

SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE)

SDS-PAGE wurde nach der Methode von Laemmli (Laemmli, 1970) auf 18 cm langen, 16 cm breiten, 20 und 1,5 mm dicken Flachgelen mit 10 Taschen mittels einer LKB 2001 Elektrophorese-Einheit durchgeführt. The Proteingehalt der Proben aus den Reinigungsschritten c) und d) (Vorversuch 1) wurde mittels Bio-Rad, Protein Assay bestimmt bzw. aus der Absorption bei 280 nm berechnet, wobei einer Absorption von 1,0 ein 1,0 Gehalt von 1 mg TNF-8P/ml zugeordnet wurde.

Die Proben, enthaltend ca. 25 ug Protein (aus Vorversuch 1c) bzw. ca. 5 ug (aus 1d) in reduzierter (β-Mercaptoethanol) und nicht reduzierter Form wurden auf ein 3%iges Sammelgel und ein 5 bis 20%iges lineares Polyacrylamidgradientengel aufgetragen. Die Elektrophorese wurde bei 25mA/Gel ohne Kühlung gefahren. Als Molekulargewichtsmarker (Pharmacia) wurden Phosphorylase 8 (MG 94 000), Rinderserumalbumin (MG 67 000), Ovalbumin (MG 43 000), Karboanhydrase (MG 30 000), Sojabohnen-Trypsininnibitor (MG 20 100) und a-Laktalbumin (MG 14 400) verwendet. Die Gele wurden mit Coomassie Blue in 7%iger Essigsäure/40%igem Ethanol gefärbt und in 7%iger Essigsäure/25%igem Ethanol entfärbt.

Das Ergebnis der SDS-PAGE zeigte TNF-BP als Polypeptidkette mit einem Molekulargewicht von ca. 30.000 .

is Vorversuch 3

40

#### a) Probenvorbereitung

15 µg des nach Vorversuch 1d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsalzt und weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker: 4.6 x 250 mm) und 0.1 %ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet. Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 68 % Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 280 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion wurde gesammelt, getrocknet und in 75 µl 70 %iger Ameisensäure gelöst und direkt für die Aminosäuresequenzanalyse verwendet.

### b) Aminosäuresequenzanalyse

Die automatische Aminosäuresequenzanalyse wurde mit einem Applied Biosystems 477 A Flüssigphasensequenator durch On-line Bestimmung der freigesetzten Phenylthiohydantoin-Derivate mittels Applied Biosystems Analysator, Modell 120 A PTH, durchgeführt.

Sie ergab die folgende N-terminale Sequenz als Hauptsequenz

(ca. 30 % der Proteinmenge). Asp-Ser-Val-Xaa-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gln-

Daneben war folgende Neoensequenz nachzuweisen: Leu-(Val)-(Pro)-(His)-Leu-Gly-Xaa-Arg-Glu- (Die in Klammer stehenden Aminosäuren konnten nicht eindeutig identifiziert werden.)

Vorversuch 4

SOS-PAGE

5

Die Probenvorbereitung wurde wie im Vorversuch 3 durchgeführt mit dem Unterschied, daß die Probenmenge 10 ug betrug. Die Probe wurde in 50 ul Wasser aufgenommen und in 4 Portionen getekternen der vier alliquoten Teile wurde zur Reinheitsbestimmung mittels SDS-PAGE nach der Methode von Laemmli (24) mit DTT (Dithiothreitol) reduziert und auf Minigelen (Höfer, 55x80x0,75 mm, 15 %) getrenntt als Molekulargewichtsmarker wurde der im Vorversuch 8 angegebene verwendet. Die Färbung erfolgte nach der Methode von Oakley (Oakley, et al., 1986). Das Elektropherogramm ist in Fig. 9 dargestellt. Es zeigt eine einzige Bande bei einem Molekulargewicht von ca. 30 000.

5 Beispiel 1

40

#### a) Tryptic Peptide Mapping

20 Etwa 60 μg des nach Vorversuch 1d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsagt und damit weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker; 4.6 x 250 mm) und 0,1%ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet: Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 68% Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 290 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion (Retentionszeit etwa 13.0 min) wurde gesammelt. getrocknet und in 60 μl 1%igem Ammoniumbicarbonat gelöst.

Dieser Lösung wurden 1% w/w, entsprechend 0.6 µg Trypsin (Boehringer Mannheim) zugesetzt und die Reaktionsmischung 6 Stunden bei 37 °C inkubiert. Danach wurden nochmals 1% w/w Trypsin zugesetzt und die Inkubation über Nacht forgesetzt.

Zur Reduktion der Disulfidbrücken wurde der Reaktionsansatz anschließend mit 50 ul 6 M Harnstoff und mit 12 ul 0.5 M Oithiothreitol versetzt und 2 Stunden bei Raumtemperatur stehengelassen.

Die Auftrennung der entstandenen tryptischen Spaltpeptide erfolgte über Reverse Phase HPLC, wobei eine Delta Pak C18 Säule (Waters, 3.9 x 150 mm, 5 mm Teilchendurchmesser, 100 Å Porendurchmesser) bei 30 C und 0.1% ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet wurden. Die Gradientensteigerung betrug 0 bis 55% Eluens B in 55 min, danach wurde 55% B für 15 min beibehalten. Die Flußrate betrug 1 ml/min, die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm (0.5 AUFS) und bei 280 nm (0.05 AUFS).

## b) Sequenzanatyse von tryptischen Peptiden

Einige der nach a) gewonnenen tryptischen Spaltpeptide von TNF-BP wurden der automatischen Aminosäuresequenzanalyse unterworfen. Dazu wurden die entsprechenden Fraktionen aus der Reverse Phase HPLC gesammelt, getrocknet und in 75 ±1 70%iger Ameisensäure gelöst. Diese Lösungen wurden direkt für die Sequenzierung in einem Applied Biosystems 477 A Pulsed Liquid Phase Sequenator eingesetzt. Tab.1 enthält die Ergebnisse der Sequenzanalyse der tryptischen Peptide, wobei die in Klammern angeführten Aminosäuren nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden konnten. Die Angabe "Xaa" bedeutet, daß an dieser Stelle die Aminosäure nicht identifiziert werden konnte.

In der Fraktion 8 konnte die Aminosäure in Position 6 nicht identifiziert werden. Die Sequenz -Xaa-Asn-Serfür die Position 6-8 läßt vermuten, daß die Aminosäure 6 in glykosylierter Form vorliegt.

In der Fraktion 17 konnte die Aminosäure in Position 6 ebenfalls nicht identifiziert werden. Die Sequenz -Xaa-Asn-Ser- (bereits in Fraktion 8 auftretend) für die Positionen 6 bis 8 läßt vermuten, daß die Aminosäure 6 in glykosylierter Form vorliegt. Die ersten 13 Aminosäuren der Fraktion 17 sind weitgehend identisch mit der Fraktion 8; bei Fraktion 17 dürfte es sich somit um ein Peptid handeln, das durch unvollständige tryptische Spaltung entstanden ist.

Auffallend ist die Identität der Fraktion 21 mit den Positionen 7 bis 14 der Fraktion 27. Sowonl in Fraktion 21 als auch in Fraktion 27 bricht die Sequenz nach der Aminosäure Asparagin (Position 3 bzw. 14) plötzlich ab. obwohl hier keine tryptische Spaltung zu erwarten ist. Dies ist ein Hinweis darauf, daß die Aminosäure Asparagin (Position 3 in Fraktion 21 bzw. Position 14 in Fraktion 27) die C-terminale

Aminosäure von TNF-BP sein könnte.

Auffallend ist die weitgehende Identität der Sequenz der nur in geringer Menge auftretenden Fraktion 12 mit der in Vorversuch 10 bestimmten Nebensequenz des N-Terminus. Daß die Proteine der Haupt- und Nebensequenz auf einer analytischen Reverse Phase HPLC-Säule (Vorversuch 3b) nicht trennbar waren. 16 lieferte einen Hinweis dafür, daß es sich bei dem Protein mit der Nebensequenz um eine am N-Terminus verlängerte Form des TNF-BP handelt, die durch Prozessierung zum Großteil in das Protein mit der Hauptsequenz überführt wird.

10	Fraktion	Aminosauresequenz
	1	Asp - Ser - Val - Cys - Pro - Gln - Gly - Lys
15	2	Xaa - Xaa - Leu - Ser -(Cys)- Ser - Lys
20	3	Asp - Thr - Val - (Cys)- Gly -(Cys)- Arg

### EP 0 393 438 40

4 Glu - Asn - Glu - (Cys) - Val - Ser - (Cys) -Ser - Asn -(Cys) - Lys 5 Glu - Asn - Glu -(Cys) - Val - Ser - (Cys) -(Ser) - Asn - (Cys) - Lys - (Lys) 10 8 Tyr - Ile - His - Pro - Gln - Xaa - Asn - Ser - Ile - Xaa - Xaa - Xaa - Lys 11 Glu - Cys - Glu - Ser - Gly - Ser - Phe - Thr 15 - Ala - Ser - Glu - Asn -(Asn) - (Lys) Leu - Val - Pro - His - Leu - Gly - Asp - Arg 12 . 50 Lys - Glu - Met - Gly - Gln - Val - Glu - Ile 13 - Ser - Ser - (Cys) - Thr - Val - Asp - (Arg) 25 14/I Gly - Thr - Tyr - Leu - Tyr - Asn - Asp - Cys - Pro - Gly - Pro - Gly - Gln -30 14/II (Glu) - Met - Gly - Gln - Val -(Glu)- (Ile) -(Ser) - Xaa - Xaa - Xaa - (Val) -(Asp)-35 15 Lys - Glu - Met - Gly - Gln - Val - Glu - Ile - Ser - Ser - (Cys) - Thr - Val - Asp - Arg -Asp - Thr - Val - (Cys) - Gly -40

Tyr - Ile - His - Pro - Gln - Xaa - Asn - Ser - Ile - (Cys) - (Cys)- Thr - Lys - (Cys) - His - Lys - Gly - Xaa - Tyr -

Gly - Thr - Tyr - Leu - Tyr - Asn - Asp - Cys
- Pro - Gly - Pro - Gly - Gln - Asp - Thr Xaa - Xaa - Arg

55

45

21 Leu - (Cys) - Leu - Pro - Gln - Ile - Glu - Asn

26 Gln - Asn - Thr - Val -(Cys)- Thr - Xaa - (His)- Ala - Gly - Phe - (Phe) - Leu - (Arg)

Ser - Leu - Glu - (Cys) - Thr - Lys - Leu - (Cys) - Leu - Pro - Gln - Ile - Glu - Asn

Tabelle 1: Aminosäuresequenzen der analysierten tryptischen Peptide von TNF-BP

Beispiel 2

10

15

20

Analyse des C-Terminus

Diese Analyse wurde nach dem Prinzip der in (Hsieng et al., 1988) beschriebenen Methode durchge-

Etwa 60 ug des nach Vorversuch 2d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsalzt und damit weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker: 4.6 x 250 mm) und 0.1% ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet. Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 58% Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 280 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion (Retentionszeit etwa 13.0 min) wurde gesammelt. getrocknet und in 120 ul 10 mM Natriumacetat (auf pH 4 gestellt mit 1 N HCl) gelöst.

Dieser Lösung wurden 6 ±1 Brij 35 (10 mg/ml in Wasser) sowie 1,5 ±1 Carboxypeptidase P (0,1 mg/ml in Wasser, Boehringer Mannheim, Nr. 810142) zugesetzt. Das entspricht einem Gewichtsverhältnis Enzym zu Protein von 1 zu 400 (Frohman et al., 1988).

Sofort nach Zusatz des Enzyms wurde eine Probe von 20 ul der Reaktionsmischung entnommen und darin die enzymatische Reaktion durch Ansäuern mit 2 ul konzentrieder Triflugressigsäure und durch Gefrieren bei - 20°C unterbrochen.

Die Reaktionsmischung wurde im Kühlschrank (ca. 8°C) stehengelassen und Proben zu je 20  $\pm$ 1 nach 10, 20, 60 und 120 Minuten entnommen. Der Rest der Reaktionsmischung wurde weitere 120 Minuten bei Raumtemperatur belassen. Alle Proben wurden sofort nach der Entnahme durch Zusatz von 2  $\pm$ 1 konzentrierter Trifluoressigsäure angesäuert und bei -20°C eingefroren, wodurch die enzymatische Reaktion unterbrochen wurde.

Parallel zum beschriebenen Probenansatz mit etwa 60 ug TNF-8P wurde unter identischen Bedingungen ein Reagentienblindwert angesetzt, dem kein Protein zugesetzt worden war.

Nach der letzten Probennahme wurden alle Proben 30 Minuten lang in einem Speed Vac Concentrator getrocknet, mit 10 µl einer Lösung aus 2 Teilen Äthanol, 2 Teilen Wasser und 1 Teil Triäthylamin (= "Redrying solution" des Picotag-Aminosäureanalysesystems der Fa. Waters) versetzt und nochmals kurz getrocknet. Danach wurden die Proben zur Derivatisierung der vom C-Terminus abgespalteten Aminosäuren mit je 20 µl des "Derivatisation Reagens" (7:1:1:1 = Äthanol : Wasser : Triäthylamin : Phenylisothiocyanat; Picotag-System) versetzt. 20 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen und dann 1 Stunde in einem Speed Vac Concentrator getrocknet.

Zur Analyse der derivatisierten Aminosäuren wurden die Proben in 100 LI "Sample Diluent" (Picotag-System der Fa.Waters) gelöst. Von diesen Lösung wurden je 50 LI mit Reverse Phase HPLC (Säule, mobile Phase und Gradient nach Originalvorschrift des Picotag-Systems der Fa.Waters) analysiert. Die Chromatogramme der Proben und Reagentienblindwerte wurden mit dem Chromatogramm eines analog derivatisierien Gemisches (100 pMol/Aminosäure) von Standardaminosäuren (Fa. Beckman) verglichen.

Wie aus den quantitativen Ergebnissen der Picotag-Aminosäureanalyse (Tabelle 2) ersichtlich ist, ist. Asparagin mit noher Wahrscheinlichkeit die C-terminale Aminosäure von TNF-8P. Neben Asparagin konnten nach 240 Minuten Reaktionszeit auch Glutaminsäure und in geringerer Menge Isoleucin nachgewiesen werden. Signifikant über dem Reagentienblindwert liegende Mengen von anderen Aminosäuren konnten auch nach 240 Minuten Reaktionszeit nicht gefunden werden. Dieses Ergebnis (-Ile-Glu-Asn als C-Terminus) bestätigt die aus der N-terminalen Sequenzierung der tryptischen Peptide 21 und 27 abgeleitäte. Vermutung, daß die bei diesen Peptiden C-terminal identifizierten Aminosäuren - Ile-Glue-Asn (Beisbiel 13) den C-Terminus von TNF-8P darstellen.

Tabelle 2:

Reaktionszeit		Integratoreinheiten für die Aminosäuren	
	Isoleucin	Glutaminsäure	Aspargin
0		•	•
10	-		*
20		•	83.304
60		•	168.250
120	•	•	319.470
240	85.537	152.350	416.570

Quantitative Auswertung der Picotag-Aminosäureanalyse nach Reaktion von Carboxypeptidase P mit TNF-BP

## Methoden zu den Beispielen 3 bis 7:

15

25

In den nachfolgenden Beispielen wurden, sofern nicht ausdrücklich anders angegeben, molekularbiologische Standardmethoden verwendet, die einschlägigen Handbüchern entnommen werden können bzw. den von den Herstellern empfohlenen Bedingungen entsprechen. Um die Beschreibung der nachfolgenden Beispiele zu vereinfachen, werden oft wiederkenrende Methoden bzw. Bezeichnungen kurz beschrieben:

"Schneiden" oder "Verdauen" von DNA bezieht sich auf die katalytische Spaltung der DNA mittels Restriktionsendonukleasen (Restriktionsenzymen) an für diese spezifischen Stellen (Restriktionsstellen). Restriktionsendonukleasen sind käuflich erhältlich und werden unter den von den Herstellern empfohlenen Bedingungen (Puffer, Rinderserumalbumin (BSA) als Trägerprotein, Dithiothreit (DTT) als Oxidationsschutz) eingesetzt. Restriktionsendonukleasen werden mit einem Großbuchstaben, meist gefolgt von Kleinbuchstaden und normalerweise einer römischen Ziffer, bezeichnet. Die Buchstaben hängen von dem Mikroorganismus ab, aus dem die betreffende Restriktionsendonuklease isoliert wurde (z.B.: Sma I: Serratia marcescens). Üblicherweise wird etwa 1 цд ONA mit einer oder mehreren Einheiten des Enzyms in etwa 20 ц! Pufferlösung geschnitten. Normalerweise wird eine Inkubationsdauer von 1 Stunde bei 37°C verwendet. kann aber laut den Verwendungsvorschriften des Herstellers variiert werden. Nach dem Schneiden wird manchmal die 5 Phosphatgruppe durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase aus Kalbsdarm (CIP) entfernt. Dies dient zur Verhinderung einer ungewünschten Reaktion der spezifischen Stelle in einer nachfolgenden Ligasereaktion (z.B. Zirkularisierung eines linearisierten Plasmids ohne Insertierung eines zweiten DNA-Fragmentes). Wenn nicht anders angegeben, werden DNA-Fragmente nach dem Schneiden mit Restriktionsendonukleasen normalerweise nicht dephosphoryliert. Reaktionsbedingungen für die Inkubation mit alkalischer Phosphatase sind z.B. dem M13 Cloning und Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersham, Pl/129/83/12) zu entnehmen.Nach der Inkubation wird Protein durch Extraktion mit Phenol und Chloroform entfernt und die ONA aus der wäßrigen Phase durch Zusatz von Äthanol prazipitiert.

"Isolierung" eines bestimmten DNA Fragments bedeutet die Auftrennung der durch den Restriktionsverdau ernaltenen DNA-Fragmente, z.B. auf einem 1% Agarosegel. Nach der Elektrophorese und dem Sichtbarmachen der DNA im UV-Licht durch Anfärben mit Äthidiumbromid (EtBr) wird das gewünschte Fragment anhand mitaufgetragener Molekulargewichtsmarker lokalisiert und durch weitere Elektrophorese

an DE 31 Papier (Schleicher und Schüll) gebunden. Die DNA wird durch Spülen mit Niedrigsalzbuffer (200 mM NaCl. 20 mM Tris pH = 7.5, 1 mM EDTA) gewaschen und anschließend mit einem Hochsalzbuffer (1 M NaCl. 20 mM Tris pH = 7.5, 1 mM EDTA) eluiert. Die DNA wird durch Zusatz von Äthanol präzipitiert.

"Transformation" bedeutet das Einoringen von DNA in einen Organismus, so daß die DNA dom replizierbar ist, entweder extrachromosomal oder chromosomal integriert. Transformation von E.coli folgt der im M13 Ctoning and Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing Handbook, Fa. Amersham, Pt.129 83/12) angegebenen Methode.

"Sequenzieren" einer DNA bedeutet die Bestimmung der Nukleotidsequenz. Dazu wird zunächst die zu sequenzierende DNA mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten, und die Fragmente werden in entsprechend geschnittene M13 mp3, mp9, mp18 oder mp19 Doppelstrang DNA eingebracht, oder es werden die DNA mittels Ultraschall fragmentiert, die Enden repariert und die größenselektionierten Fragmente in Sma I geschnittene, dephosphorylierte M13 mp8 DNA eingebracht (Shotgun Methode). Nach der Transformation von E.coli JM 101 wird Einzelstrang DNA aus rekombinanten M13 Phagen entsprechend dem M13 Cloning and Sequencing manual (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersnam, Pl/129/83/12) isoliert und nach der Didesoxymethode (Sanger et al., 1977) sequenziert. Als Alternative zur Verwendung des Klenowiragment der E.coli DNA Polymerase I bietet sich dabei die T7-DNA Polymerase an ("Sequenase, Fa, United States Biochemical Corporation). Die Sequenzreaktionen werden entsprechend dem Handbuch "Sequenase: Step-by-Step Protocols for DNA Sequencing With Sequenase" (Version 2.0) durchgeführt.

Eine weitere Sequenziermethode besteht im Klonieren der zu sequenzierenden DNA in einen Vektor, der unter anderem einen Replikationsursprung eines DNA-Einzelstrangphagen (M13, fl) trägt (z.B. Bluescribe oder Bluescript M13 von Stratagene). Nach Transformation von E.coli JM101 mit dem rekombinanten Molekül können die Transformanten mit einem Helferphagen, zB. M13K07 oder R408 von Promega) infiziert werden. Als Resultat erhält man eine Mischung aus Helferphagen und verpacktem, einzelsträngigem rekombinanten Vektor. Die Aufarbeitung der Sequenziervorlage (Template) erfolgt in Analogie zu der M13 Methode. Doppelsträngige Plasmid-DNA wurde entsprechend dem oben angeführten Sequenzierhandbuch durch Alkalibehandlung denaturiert und direkt sequenziert.

Die Auswertung der Sequenzen erfolgte mittels der ursprünglich von R. Staden (Staden et al., 1982) entwickelten und von Ch. Pieler (Pieler, 1987) modifizierten Computerprogramme.

"Ligieren" bezieht sich auf den Prozeß der Bildung von Phosphodiesterbindungen zwischen zwei Enden von Doppelstrang-DNA Fragmenten. Üblicherweise werden zwischen 0.02 und 0.2 ug DNA-Fragmente in 10 ul mit etwa 5 units T4-DNA Ligase ("Ligase") in einer geeigneten Pufferlösung ligiert (Maniatis et al., 1982). "Präparation" von DNA aus Transformanten bedeutet die Isolierung der Plasmid DNA aus Bakterien mittels der alkalischen SDS Methode, modifiziert nach Birnboim und Doly, unter Weglassen des Lysozyms. Dabei werden die Bakterien aus 1.5 bis 50 ml Kultur verwendet.

"Oligonukleotide" sind kurze Polydesoxynukleotide, die chemisch synthetisiert werden. Dazu wurde der Applied Biosystems Synthesizer Modell 381A verwendet. Die Oligonukleotide werden entsprechend dem Modell 381A User Manual (Applied Biosystems) aufgearbeitet. Sequenzprimer werden ohne weitere Reinigung direkt eingesetzt. Andere Oligonukleotide werden bis zu einer Kettenlänge von 70 durch die "OPC"-Methode gereinigt (OPC = Oligonucleotid purification column. Applied Biosystems. Product Bulletin. January 1988). Längere Oligonukleotide werden durch Polyacrylamidgelelectrophorese (6% Acrylamid. 0.15% Bisacrylamid, 6 M Harnstoff, TBE-Puffer) gereinigt und nach der Elution aus dem Gel über eine G-25 Sepharosesäule entsalzt.

Beispiel 3

50

30

Herstellung von TNF-BP-spezifischen Hybridisierungssonden

Die Auswahl der Oligonukleotide wurde im Hinblick auf deren Verwendung zur Amplifizierung von cDNA mittels PCR getroffen:

 a) Aus der N-terminalen Aminosäuresequenz des TNF-Bindungsproteins (Hauptsequenz, erhalten aus Vorversuch 3 und Beispiel 1, Fraktion 1)

Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-fle-His-Pro-Gln-wurde ein Heptapeptid-Bereich ausgewählt, der die niedrigste Komplexität eines gemischten Oligonukleotids zum Hybridisieren an cDNA zuläßt: Es sind dies die Aminosäuren 6 bis 12. Um die Komplexität des Mischoligonukleotids herabzusetzen, wurden vier Mischoligonukleotide mit einer Komplexität von jeweils 48

nergestellt. Die Oligonukleotide wurden in Richtung der mRNA hergestellt, sie sind somit zum 3 Ende der Sequenz grientiert und identisch mit dem nichtkodierenden Strang des TNF-8P-Gens:

Gln-Gly-Lys-Tyr-Ile-His-Pro

5'CAA GGT AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/1 EBI-1639

G G C C

5

10

15

20

25

35

10

50

Α

5'CAA GGC AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/2 EBI-1640

G G C C

Α

5'CAA GGA AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/3 EBI-1641

Α

5'CAA GGG AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/4 EBI-1642

G G C C

Α

b) Aus der Aminosäuresequenz eines tryptischen Peptides (Fraktion 11 des tryptischen Verdaus) der Aminosäuresequenz

Glu-Cys-Glu-Ser-Gly-Ser-Phe-Thr-Ala-Ser-(Glu-Cys)-Asn-Asn-Lys (vgl. Beispiel 1) wurde ein Peptid-Bereich ausgewählt und ein weiterer Satz von Mischoligonukleotiden synthetisiert:

19

EP 0 393 438 A2

-Phe-Thr-Ala-Ser-Glu-Asn-Asn-Lys

Cys

TNF-BP #4/5 (EBI-1653):

3'AAA TGA CGG AGA CTC TTG TTG TT CCTAGGG 5'

Ţ G

T

10

15

20

TNF-BP #4/6 (EBI-1654):

3'AAA TGA CGG TCA CTC TTG TTG TT CCTAGGG 5'

G G G

T

TNF-BP #4/7 (EBI-1657):

3'AAA TGA CGG AGA ACA TTG TTG TT CCTAGGG 5'

T G G G

T

25

30

TNF-BP #4/8 (EBI-1658):

3'AAA TGA CGG TCA ACA TTG TTG TT CCTAGGG 5'

G Ţ G G G

T

Die Oligonukleotide wurden komplementär zur mANA synthetisiert und sind somit zum 5 Ende der 35 Sequenz orientiert. Um das amplifizierte ONA-Fragment im Anschluß an die PCR effizient klonieren zu können, wurde auch ein BamHI-Linker am S'Ende der Oligonukleotide vorgesehen. Werden z.B. die Oligonukleotide TNF-8P #4/5-8 gemeinsam mit TNF-8P #3/1-4 für die PCR an der gesamten λ-0NA einer Bibliothek eingesetzt, kann ein etwa resultierendes DNA Fragment mit BamHI nachgeschnitten werden. Die Partner-Oligonukleotide ergeben ein gerades Ende am S'Terminus, das Fragment kann somit in die Smalan BamHI-Stellen eines geeigneten Vektors kloniert werden.

Jedes Mischoligonukleotid TNF-BP #45 bis 8 ist eine Mischung aus 48 Einzelnukleotiden und berücksichtigt einige Codons nicht, und zwar:

Thr ACG

Ala GCG und GCT

45 Ser TCG und TCC

Asn AAT

Bei GCT wird die Möglichkeit in Betracht gezogen, daß das zu GCC (Ala) komplementäre Triplett CGG durch Ausbildung einer G-T Brücke wirksam sein kann, bei TCG (Ser) und AAT (Asn) gilt dasselbe bezüglich AGT bzw. TTG.

ACG, GCG und TCG sind äußerst seltene Codons (CG-Regel) und wurden deshalb nicht berücksichtigt.

Beispiel 4

55 Amplifizierung einer für TNF-BP kodierenden Teilsequenz aus einer cDNA-Bibliothek.

#### a) Isolierung von X-DNA einer cDNA Bibliothek

5 ml des Phagenüberstandes der amplifizierten cDNA Bibliothek der humanen Fibrosarkom Zelliniek. HS913T in λ gt11 wurden mit 0.5 μg RNase A und 0.5 μg DNase I versetzt und eine Stunde bei 37 °C inkubiert. Die Mischung wurde 10 min bei 5000xg zentrifugiert, der Überstand durch Extraktion mit Phenol und Chloroform von Protein befreit und die DNA aus der wässrigen Phase durch Zusatz von Ethanol präzipitiert. Die λ-DNA wurde in TE-Puffer (10 mM Tris pH = 7.5; 1 mM EDTA) gelöst.

## b) PCR Amplifizierung einer TNF-BP Sequenz aus einer cDNA Bibliothek

Für die Anwendung der PCR (Saiki et al., 1988) auf DNA der HS913T cDNA Bibliothek wurden 15 Einzelreaktionen durchgeführt, in welchen jeweils eines der 4 Mischoligonukleotide EBI-1639, EBI-1640. 20 EBI-1641, EBI-1642 als erster Primer und eines der vier Mischoligonukleotide EBI-1653, EBI-1654, EBI-1657, EBI-1658 als zweiter Primer eingesetzt wurde. Jedes dieser Mischoligonukleotide enthält 48 verschießene Oligonukleotide gleicher Länge.

Die Amplifizierung mittels PCR fand in 50 μl Reaktionsvolumen, enthaltend 250 ng λ-DNA der cDNA-Bibliothek, 50 mM KCl, 10 mM Tris pH = 8.3, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0.01% Gelatine, 0.2 mM jedes der 4 desoxy-Nukleosidtriphosphate (dATP, dCTP, dTTP), je 200 pMol erster und zweiter Primer, 1.25 Einheiten Taq Polymerase (Perkin-Eimer Cetus) statt. Um ein Verdunsten zu verhindern, wurde die Lösung mit einigen Tropfen Mineralöl (0.1 ml) überschichtet. Die PCR wurde in einem DNA Thermal Cycler (Perkin Eimer Cetus) folgendermaßen durchgeführt: Die Proben wurden 5 Minuten auf 94°C erhitzt, um die DNA zu denaturieren, und anschließend 40 Amplifikationszyklen unterworfen. Ein Zyklus bestand aus 40 Sekunden Inkubation bei 94°C, 2 Minuten Inkubation bei 55°C und 3 Minuten Inkubation bei 72°C. Am Ende des letzten Zyklus wurden die Proben für weitere 7 Minuten bei 72°C inkubiert, um sicherzustellen, daß die letzte Primer-Verlängerung vollständig verläuft. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurden die Proben mit

Phenol und Chloroform von Protein befreit und die DNA mit Äthanol präzipitiert.

5 ±1 jeder der 16 PCR-Proben wurden auf ein Agarosegel aufgetragen und die Länge der amplifizierten DNA-Fragmente nach elektrophoretischer Auftrennung bestimmt. Die stärkste DNA Bande, ein Fragment von 0.16 kb Länge, war in den PCR-Proben zu sehen, die mit dem Oligonukleotid EBI-1653 als erstem Primer und einem der Oligonukleotide EBI-1639, EBI-1640, EBI-1641 oder EBI-1642 als zweitem Primer amplifiziert worden waren. Da die mit dem Primerpaar EBI-1653 und EBI-1642 amplifizierte Probe die größte Menge an diesem 0.16 kb DNA-Fragment enthielt, wurde diese Probe für die weitere Aufarbeitung ausgewählt.

### Beispiel 5:

45

15

## Klonierung und Sequenzierung eines durch PCR Amplifikation gewonnenen DNA-Fragments

Das erhaltene PCR-Produkt der Primer EBI-1642 und EBI-1653 wurde mit BamHI geschnitten und nachfolgend elektrophoretisch in einem Agarosegel (1,5% Nusieve GTG Agarose plus 1% Seakem GTG Agarose, FMC Corporation) nach der Größe aufgetrennt. Die Hauptbande, ein DNA Fragment von 0,16 kb Länge, wurde aus dem Gel elektroeluiert und mit Ethanol präzipitiert. Dieses DNA Fragment wurde mit BamHI/Smal geschnittenem Plasmid pUC18 (Pharmacia) ligiert und E. coli JM101 mit dem Ligationsgemisch transformiert. Die nach der Minipräparationsmethode hergestellten Plasmide wurden durch Schneiden mit den Restriktionsenzymen Pvull und EcoRI-BamHI und nachfolgender Elektrophorese in Agarosegelen charakterisiert. Das Plasmid pUC18 enthält zwei Schnittstellen für Pvull, die in einem 0,32 kb DNA-Fragment die Polyklonierstelle flankieren. Sehr kurze DNA-Inserts in der Polyklonierstelle des Plasmids können nach Schneiden mit Pvull leichter im Agarosegel sichtbar gemacht werden, da sich die Länge um 0,32 kb vergrößert. Durch Schneiden mit EcoRI und BamHI kann das in den mit BamHI und Smal

geschnittenen Rlasmidvektor ligierte DNA-Fragment inklusive einiger Basenpaare der Polylinkersequenz erhalten werden. Ein Klon mit dem gewünschten Insert wurde als pTNF-8P3B bezeichnet. Das gesamte DNA-Insert dieses Klons wurde nach Subklonieren eines EcoRI-BamHI Fragments in M13mp18 (Pharmacia) nach der modifizierten Didesoxy Methode mit Sequenase (United States Biochemical Corporation) sequenziert.

Die Analyse der durch PCR-amplifizierten DNA ergab folgende Sequenz (nur der nicht kodierende Strang ist abgebildet, darüber die abgeleitete Aminosäuresequenz):

5

Gln Gly Lys Tyr Ile His Pro Gln Asn Asn Ser Ile Cys
CAG GGG AAA TAT ATT CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC
15 20 25

Cys Thr Lys Cys His Lys Gly Thr Tyr Leu Tyr Asn Asp TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC

30

35

Cys Pro Gly Pro Gly Gln Asp Thr Asp Cys Arg Glu Cys TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT

40

45

50

10

Glu Ser Gly Ser Phe Thr Ala Ser Glu Asn Asn Lys GAG AGC GGC TCC TTC ACA GCC TCA GAA AAC AAC AAG GAT CC

30

10

15

20 .

25

Die ersten 20 und die letzten 29 Nukleotide (in Kursivschrift) entsprechen den Sequenzen der Primer-Oligonukleotide EBI-1642 bzw. dem Komplement von EBI-1653. Die Aminosäuren 38 bis 43 bestätigen die restliche Sequenz des tryptischen Peptides 11.

Weiters enthält das mittels PCR erzeugte DNA-Fragment die Sequenz des Peptides der Fraktion 20 des tryptischen Verdaus (Aminosäuren 20, bis 34. unterstrichen). Damit ist erwiesen, daß der Klon pTNF-BP3B von einer cDNA abgeleitet wurde, die für TNF-Bindungsprotein kodien.

pTNF-8P38 stellt damit eine Sonde, z.B. zum Durchsuchen von cDNA-Bibliotheken nach TNF-8P cDNAs, dar.

40

Beispiel 5:

## 5 Isolierung von TNF-BP cONA Klonen

Ca. 720.000 Phagen der HS913T cDNA Bibliothek in λ gt11 wurden auf E.coli Y1088 (Δ lacU169, pro::Tn5, tonA2, hsdR, subE, supF<sub>i</sub> metB, trpR, FT,λ T, (pMC9)) plattiert (ca. 60.000 Phagen pro 14,5 cm Petrischale, LB-Agar; 10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl, 1.5% Agar, Plattieren in Top-Agarose; 10 g/l Trypton, 8 g/l NaCl, 0.8% Agarose). Von jeder Platte wurden zwei Nitrozellulosefilter-Abzüge hergesteilt. Die Filter wurden vorgewaschen (16 Stunden bei 65 C) in:

50 mM Tris:HCl pH = 8.0

1 M NaCI

1 mM EDTA

55 0,1 % SOS

Die Filter wurden zwei Stunden bei 65 °C prähybridisiert in:

5x SSC (0.9M NaCl, 0.09 M tri-Na-citrat)

5x Denhardt's (0.1% Ficol), 0.1% Polyvinylpyrrolidon, 0.1% BSA ( = Rinderserumalbumin))

0.1% SDS -

ŝ

Herstellung der radioaktiv markierten Sonde:

pTNF-8P 38 wurde mit BamHI und EcoRI doppelt geschnitten und das ca. 0.16 kb Insert isoliert. 0.6 ... ug des Inserts in 32 ul werden bei 100 C denaturiert und mit je 60 pMol EBI-1642 und EBI-1653 durch\*\*\*\*
Abkühlen auf 80 C über 10 Minuten und jähes Abkühlen in Eiswasser geprimt. Nach Zusatz von 10 ul a-32P-dCTP (100 uCi, 3.7 MBq)

g 5 ±1 t0x Priming Puffer (0.1 M Tris:HCl pH = 8.0, 50 mM MgCl<sub>2</sub>)

2 ul je 1mm dATP, dGTP, dTTP

1 ul Polik (Klenow Fragment der E.coli DNA Polymerase 1, 5 Einheiten)

wurde 90 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Nach Hitzeinaktivierung (10 Minuten auf 70°C) erfolgte das Abtrennen der nichteingebauten Radioaktivität durch Chromatographie über Biogel P6DG (Biorad) in TE Puffer (10 mM Tris-HCl pH = 8, 1 mM EDTA). Eingebaut wurden 65x10° cpm.

Das Hybridisieren der Filter erfolgte in einem Gesamtvolumen von 80 ml 6xSSC/5X Denhardt's 0.1% SDSplus hitzedenaturierter Hybridisiersonde während 16 Stunden bei 65 °C.

Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur in 6xSC-0.01% SDS und einmal 45 Minuten bei Raumtemperatur in 2xSSC-0.01% SDS und dreimal 30 Minuten bei 65 C in 2xSSC-0.01% SDS gewaschen. Die Filter wurden luftgetrocknet und anschließend an Amersham Hyperfilm 16 Stunden unter Verwendung einer Verstärkerfolie bei -70 C exponiert. Insgesamt wurden 30 hybridisierende Plaques identifiziert (λ-TNF-BP #1-30).

Die Regionen mit den hybridisierenden Plaques wurden möglichst präzise ausgestochen, und die Phagen in 300 ul SM Puffer plus 30 ul Chloroform eluiert.

Durch "Plaquereinigung" (Plattieren von ca. 200 Phagen pro 9 cm Petrischale beim zweiten Durchgang, bzw. ca. 20 Phagen pro 9 cm Petrischale beim dritten Durchgang, Filterabzüge doppelt, Vorbereiten, Hybridisieren und Waschen wie beim erstmaligen Durchsuchen beschrieben) wurden letztlich 25 hybridisierende Phagen vereinzelt (λ-TNF-BP #1-10, 12-24, 29.30).

Darstellung der rekombinanten λ-DNA von den Klonen λ-TNF-BP #13, 15, 23, 30:

2x10° Phagen wurden auf E.coli Y1088 in Topagarose (10 g.f Trypton. 8 g.f NaCl. 0.8% Agarose) plattiert (14.5 cm Petrischale mit LB-Agarose (1.5% Agarose, 0.2% Glucose, 10 mM MgSO<sub>4</sub>, 10 g.f Trypton.
5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl) und 6 Stunden bei 37° C inkubiert, Nach Abkühlen der Platten (30 Minuten bei 4° C) wurde mit 10 mf λ-Diluent (10 mM Tris.HCl pH = 8.0, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 0.1 mM EDTA) überschichtet und 16 Stunden bei 4° C eluiert. Der Überstand wurde in 15 mf Corex Röhrchen transferiert und 10 Minuten bei 15000 rpm und 4° C zentrifugiert (Beckman J2-21 Zentrifuge, JA20 Rotor). Der Überstand wurde in 10 mf Polycarbonat-Röhrchen dekantiert und bei 50000 rpm, 20° C bis ω²t = 3x10¹¹² zentrifugiert (Beckman L3-70, 50 Ti Rotor). Das Pellet wurde in 0.5 mf λ-Diluent resuspendiert und in Eppendorf Röhrchen (1,4 mf) transferiert. Nach Zusatz von 5 μg RNase A und 0.5 μg DNasel und Inkubation bei 37° C während 30 Minuten und Zusatz von 25 μf 0.5 M EDTA, 12.5 μf 1 M Tris.HCl pH = 8.0, 6.5 μf 20% SDS erfolgte weitere Inkubation bei 70° C für 30 Minuten. Die λ-DNA wurde durch Phenol/Chloroform Extraktion gereinigt und mit Ethanol gefällt. Abschließend wurde die DNA in 100 μf TE-Puffer gelöst.

Beispiel 7:

so Subklonierung und Sequenzierung von TNF-8P cDNA Klonen 15 und 23

Um die cDNAs der Klone λTNF-BP15 und λTNF-BP23, die bei der Hybridisierung die stärksten Signale gezeigt hatten, näher zu charakterisieren, wurden die cDNA-Inserts mit EcoRI aus der λ-DNA herausgeschnitten, nach elektrophoretischer Auftrennung aus einem Agarosegel eluiert und mit Äthanol präzipitiert.

Die DNA-Fragmente von 1.3 kb (von λTNF-BP15) und 1.1 kb (von λTNF-BP23) wurden mit EcoRI geschnittenem und mit alkalischer Phosphatase aus Kalbsdarm dephosphorytiertem Plasmidvektor pT7 T3α-18 (Bethesda Research Laboratories) mit T4 DNA Ligase ligiert und Ecoli JM101 transformiert. Von einzelnen Bakterienkolonien, die nach Selektion auf Agaroseplatten mit Ampicillin und X-gal keine plaue

Färbung aufwiesen, wurde im Minipräparationsverfahren Plasmid-DNA hergestellt und durch Schneidermitt EcoRI und HindIII das Vornandensein und die Orientierung des dDNA Inserts festgestellt. Plasmide, die das EcoRI Insert der Phagen XTNF-8P15 bzw. XTNF-8P23 so orientiert enthielten, daß das dem 5-Ende der mRNA entsprechende Ende dem T7 Promoter zugewandt ist, wurden pTNF-8P15 bzw. pTNF-8P23 behannt. Die EcoRI Inserts von XTNF-8P15 und XTNF-8P23 wurden elbenfalls in mit EcoRI geschnittenen und dephosphorylierten M13mp19 Vektor ligiert und EcoII JM101 transformiert. Von einigen wanilos ausgewählten M13 Klonen wurde Einzelstrang-DNA präpariert und als Vorlage für die Sequenzierung nach der Didesoxy-Methode verwendet.

An M13 Klonen, die die cDNA-Inserts in entgegengesetzter Orientierung enthielten, wurden mit dem universellen Sequenzierprimer und spezifisch synthetisierten Oligonukleotidprimern, die an das cDNA-Insert binden, beide DNA-Stränge vollständig sequenziert.

Die vollständige Nukleotidsequenz von 1334 Basen des cDNA-Inserts von \( \lambda \text{TNF-BP15} \) bzw. \( \rangle \text{TNF-BP15} \) ist in Fig.1 dargestellt. Die Basen 1-6 und 1328-1334 entsprechen den EcoRI-Linkern, die bei der Herstellung der cDNA-Bibliothek an die cDNA angefügt worden waren. Die Nukleotidsequenz des cDNA-Inserts von \( \lambda \text{TNF-BP23} \) entspricht der von \( \lambda \text{TNF-BP15} \) (Basen 22-1100), flankiert von EcoRI-Linkern.

Der Klon  $\lambda$ TNF-8P30 wurde ebenfalls untersucht; seine Sequenz entspricht  $\lambda$ TNF-8P15 mit dem Unterschied, daß die Sequenz eine Deletion von 74 bp (Nukleotid 764 bis 837) aufweist.

#### Beispiel 8

25

40

## Konstruktion der Expressionsplasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2

Aus Teilen der Expressionsplasmide pCDM8 (Seed und Aruffo. 1987. Seed. 1987: Invitrogen). pSV2gptDHFR20 (EP-A1 0321 842) und dem Plasmid Bluescript SK + (Short et al.. 1988; Stratagene) wurde ein neues Plasmid konstruiert, das eine Multiklonierstelle für die gerichtete Insertion heterologer DNA-Sequenzen aufweist und sich in E.coli mittels Ampicillinresistenz mit höher Kopienzahl vermehren läßt. Die intergenische Region von M13 ermöglicht die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA mittels Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen (z.B. R408 oder M13K07) zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA. Der T7 Promoter, der der Multiklonierstelle vorangeht, ermöglicht die Herstellung von RNA Transkripten in vitro. In Säugetierzellen erfolgt die Expression neterologer Gene getrieben vom Cytomegalovirus (CMV) Promoter:Enhancer (Boshart et al., 1985). Der SV40 Replikationsursprung ermöglicht in geeigneten Zellinien (z.B. SV40 transformierte Zellen wie COS+7, Adenovirus transformierte Zellinie 293 (ATCC CRL1573) die autonome Replikation des Expressionsplasmides zu höhen Kopienzahlen und damit höne Raten in transienter Expression. Für die Herstellung permanent transformierter Zellinien und die nachfolgende Amplifikation der Expressionskassette mittels Methotrexat dient ein modifiziertes Hamster-Minigen (Promoter mit kodierendem Bereich und dem ersten Intron) für Dihydrofolatreduktase (OHFR) als Selektionsmarker.

## a) Herstellung der Vektor- und Promoteranteile durch PCR

Das Plasmid Bluescript SK+ wurde mit HindIII linearisiert und 5 ng DNA in einem 100 µI PCR Ansatz eingesetzt (Reaktionspuffer: 50 mM KCl, 10 mM Tris-Cl pH = 8.3, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0.01% (w/v) Gelatine, 0.2 mM der vier Desoxynukleotidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP), 2.5 Einheiten Taq Polymerase pro 100 µI). Als Primer wurden je 50 pmol der synthetischen Oligonukleotide EBI-1786 (5-GGAATTCAGCCTGAATGGCGAATGGGG-3); bindet knapp außerhalb von M13 ori-Region in Bluescript Pos. 475, unabhängig von M13 ori-Orientierung) und EBI-1729 (5-CCTCGAGCGTTGCTGGCGTTTTTCC-3); bindet an Bluescript an Pos. 1195 vor ori, entspricht dem Anfang der Bluescript-Sequenz in pCDM8, 6 Basen 5 ergeben Xhol) eingesetzt. Nach 5 Minuten Denaturieren bei 94° C erfolgte die PCR über 20 Zyklen (40 sec bei 94° C, 45 sec bei 55° C, 5 Min bei 72° C, Perkin Eimer Cetus Thermal Cycler). Die Oligonukleotide flankieren die intergenische Region von M13 bzw. den Replikationsursprung (ori) mit dem dazwischentiegenden Gen für die 3-Lactamase. Gleichzeitig wird am Ende des Replikationsursprungs eine Xhol- und am anderen Ende eine EcoRI-Schnittstelle erzeugt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform von Protein befreit und die DNA mit Ethanol präzipitiert. Die erhaltene DNA wurde mit Xhol und EcoRI geschnitten und nach Elektrophorese in einem Agarosegel ein Fragment mit 2.3

5 ng mit Sactt linearisiertes Plasmid pCDM8 wurden mit den Oligonukleotiden EBI-1733 15 - GGTCGACATTGATTATTGACTAG-3: bindet an CMV-Promotorregion (Pos. 1542) von pCDM8, entscricht Pos.1 in pAD-CMV, Salt-Stelle für Klonierung) und EBI-1734 (5 -GGAATTCCCTAGGAATACAGCGG-3 bindet an Polyoma origin von 3 SV40 polyA-Region in pCDM8 (Pos. 3590)) unter identischen Bedingungen wie für Bluescript SK+ beschrieben, durch PCR amplifiziert. Die Oligonukleotide binden am Beginn der CMV-Promoter Enhancer-Sequenz und erzeugen eine Salt Schnittstelle (EBI-1733) bzw. binden am Ende der SV40 poly-Adenytierungstelle und erzeugen eine EcoRt Schnittstelle (EBI-1734). Das PCR-Produkt\* wurde mit Salt und EcoRt geschnitten und ein DNA Fragment von 1.8 kb aus einem Agarosegel isoliert.

Die beiden PCR Produkte wurden mit T4 DNA-Ligase ligiert, mit dem erhaltenen Ligationsprodukt Eldelt HB101 transformiert und nach Standardmethoden Plasmid-DNA amplifiziert und präpariert. Das Plasmid der gewünschten Beschaffenheit (siehe Fig.3) wurde pCMV-M13 benannt.

Der SV40 Reptikationsursprung (SV40 ori) wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 (EP-A1 0321342) isoliert. Dazu wurde dieses Plasmid mit HindIII und Pvull doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch nachfolgende Behandlung mit dem großen Fragment der E.coli DNA Polymerase (Klenow Enzym) in Gegenwart der vier Desoxynukleotidtriphosphate stumpf gemacht. Ein dabei erhaltenes 0.36 kb DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und in mit EcoRI linearisiertem pCMV-M13 ligiert. Ein nach Fransformation von E.coli HB101 erhaltenes Plasmid mit dem SV40 ori in gleicher Orientierung wie das Austadamase Gen und dem CMV-Promoter wurde pCMV-SV40 benannt. Die Konstruktion dieses Plasmids ist in Fig.3 dargestellt.

#### b) Mutagenese des DHFR-Gens

20

Zur Herstellung eines Expressionsplasmids mit einer vielseitigen Multiklonierstelle wurden aus dem DHFR Minigen durch gerichtete Mutagenese zwei und durch Deletion drei Restriktionsenzymschnittstellen entfernt. Dazu wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 ein 1,7 kb 8glll Fragment, das die gesamte kodierende Region des Hamster DHFR-Gens enthält, in die 8glll Stelle des Plasmids pUC219 (181) kloniert und das Plasmid pUCDHFR erhalten. Mit pUCDHFR transformierte E.coli JM109 (Stratagene) Zellen wurden mit etwa 40-fachem Überschuß des Helferphagen R408 (Stratagene) infiziert und 16 Stunden bei 37 C in L3-Medium geschüttelt. Aus dem Bakterienüberstand wurde einzelsträngige Plasmid-DNA isoliert.

Die gerichtete Mutagenese erfolgte in zwei aufeinanderfolgenden Schritten, wobei das in vitro Mutagenese System RPN1523 (Amersham) verwendet wurde. Die am Beginn von Exon 2 befindliche EcoRI Stelle wurde durch Austausch einer Base von GAATTC zu GAGTTC zerstört. Dieser Basenaustausch führt zu keiner Änderung der kodierten Aminosäuresequenz und entspricht außerdem der Nukleotidsequenz im natürlichen murinen DHFR-Gen (McGrogan et al., 1985, Mitchell et al., 1986). Für die Mutagenese wurde ein Oligonukleotid (Antisense-Orientierung) der Sequenz 5 -GTACTTGAACTCGTTCCTG-3 (EBI-1751) verwendet. Ein Plasmid mit der gewünschten Mutation wurde, wie oben beschrieben, als Einzelstrang-DNA präpariert und die im ersten Intron befindliche Pstl Stelle durch Mutagenese mit dem Oligonukleotid EBI-1857 (Antisense Orientierung, 5 -GGCAAGGGCAGCCGG-3) von CTGCAG in CTGCTG entfernt. Die Mutationen wurden durch Sequenzierung bestätigt und da ernaltene Plasmid pUCDHFR-Mut2 benannt.

Aus dem Plasmid pUCDHFR-Mut2 wurde das 1.7 kb Bglll Fragment isoliert und in mit Bglll und BamHl doppelt geschnittenes Plasmid pSV2gptDHFR20 ligiert. Nach Transformation von E.coli, Amplifikation und DNA-Isolierung wurde ein Plasmid der gewünschten Beschaffenheit erhalten, das als pSV2gptDHFR-Mut2 bezeichnet wurde. Durch Schneiden mit BamHl wurde in der 3 nicht-kodierenden Region des DHFR Gens ein auf die Bglll Stelle folgendes 0.12 kb DNA-Fragment entfernt, das außerdem noch eine Kpnl Schnittstelle enthält. Durch Verknüpfen der mit Bglll und BamHl entstandenen überhängenden DNA-Enden wurden auch die Erkennungssequenzen für diese beiden Enzyme zerstört.

Das Plasmid pCMV-SV40/wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten, die DNA-Enden nachfolgend mit Klenow-Enzym stumpf gemacht. Die DNA wurde durch Extraktion mit Phenoi-Chloroform und Ethanolfällung gereinigt, anschließend durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase dephosphoryliert und die 4,4 kb lange Vektor DNA aus einem Agarosegel isoliert.

Das Plasmid pSV2gptDHFR-Mut2 (Fig.4) wurde mit EcoRI und Pstl doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch 20 Minuten Inkubation bei 11°C mit 5 Einheiten T4 DNA-Polymerase (50 mM Tris- HCI pH = 8.0, 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Dithiothreit, 0,1 mM jedes der vier Desoxynukleotidtriphosphate, 50 ug ml Rinderserumalbumin) stumol gemacht. Das 2,4 kb lange DNA-Fragment mit dem mutierten DHFR-Gen wurde aus einem Agarosegel isolien und mit dem wie oben beschrieben präparierten pCMV-SV40 ligiert Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid, das das DHFR-Gen in der selben Orientierung wie den CMV-Promoter enthielt, wurde pCMV-SV40DHFR benannt.

Im letzten Schrift wurde das 0.4kb "Stuffer"-Fragment nach dem CMV-Promoter, das noch aus dem Ausgangsplasmid oCDM8 stammte, gegen eine Multiklonierstelle ausgetauscht. Dazu wurde das Plasmid oCMV-SV40DHFR mit Hindfll und Xbal doppelt geschnitten und der Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert. Die Multiklonierstelle, gebildet aus den beiden Oligonukleotiden EBI-1823 (5-AGCTTCTGCAGGTCGACATGGATCGGTACCTCGAGGGCGGCGGGAATTCT-3) und EBI-1829 (5-CTAGAGAATTCGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATGTCGACCTGCAGA-3), enthält inklusive der für die Klonierung in Hindfll - Xbal kompatiblen Enden Restriktionsschnittstellen für die Enzyme Pstl, Sall, Ctal, BamHI, Kont, Xhol, Notl und EcpRl.

Je 1 ug der beiden Oligonukleotide wurden in 20 ul Reaktionspuffer (70 mM Tris-Cl pH = 7.6, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Olthiothreit, 0.1 mM ATP) mit 5 Einheiten T4 Polynukleotidkinase eine Stunde bei 37 C inkubiert, um die 5 Enden zu pnosphorylieren. Die Reaktion wurde durch 10 minütiges Erhitzen auf 70 C gestoppt und die komplementären Oligonukleotide miteinander hybridisiert, indem die Probe weitere 10 Minuten bei 56 C inkubiert und anschließend langsam auf Raumtemperatur abgekühlt wurde. 4 ul der hybridisierten Oligonukleotide (100 ng) wurden mit etwa 100 ng Plasmidvektor ligiert und E.coli H8101 transformiert. Ein Plasmid, das sich mit den Enzymen der Multiklonierstelle (ausgenommen Nott) linearisieren ließ, wurde pAD-CMV1 benannt. Von vielen getesteten Klonen konnte keiner identifiziert werden, dessen Plasmid sich mit Nott schneiden ließ. Die Sequenzierung zeigte immer die Deletion von einigen Basen innerhalb der Nott Erkennungssequenz.

in gleicher Weise wurde mit dem Oligonukleotidpaar EBI-1820 (5-AGCTCTAGAGAATTCGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATGTCGACCTGCAGAAGCTTG-3) und EBI-1821 (5-CTAGCAAGCTTCTGCAGGTCGACATCGATGGATCCGGTACCTCGAGCGGCCGCGAATTCTCTAG-3) das Expressionsplasmid pAD-CMV2 hergestellt, das die Restriktionsschnittstellen innerhalb der Multiklonierstelle in umgekennter Reihenfolge entnält. Dabei wurde das Plasmid pAD-CMV2 erhalten, das sich mit sämtlichen Restriktionsenzymen, einschließlich Notl. linearisieren ließ.

Die Nukleotidsequenz des 6414 bp großen Plasmids pAD-CMV1 (Fig.5) ist zur Gänze in Fig.6 dargestellt.

Die Abschnitte auf dem Plasmid (angegeben in der Numerierung der Basen) entsprechen folgenden Sequenzen:

30 1- 21 EBI-1733, Beginn CMV Enhancer - Promotor (aus CDM8)

632-649 T7 Promotor

658-713 Multiklonierstelle (HindIII bis Xbal aus EBI-1823, EBI-1829)

714-1412 SV40 Intron und poly-Adenylierungsstelle (aus CDM8)

1413-2310 5 nicht kodierende Region und Promotor des Hamster DHFR Gen (aus pSV2gptDHFR20)

25 2311-2396 Harnster DHFR: Exon 1

2516 A zu T Mutation zerstört Pstl Stelle in DHFR Intron 1

2701-3178 DHFR Exons 2-6 (kodierende Region)

2707 A zu G Mutation zerstört EcoRI Stelle

3272-3273 Deletion zwischen Bgill und BamHl in DHFR 3 nicht kodierender Region

40 3831 Ende DHFR Gen (aus pSV2gptDHFR20)

3832-4169 SV40 ori (aus pSV2gptDHFR20)

4170-4648 M13 ori (aus pBluescript SK +)

4780-5640 B-Lactamase (kodierende Region)

3395-6414 EBI-1729. Ende der pBluescript Vektorsequenz

Die Herstellung der Plasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2 ist in Fig.5 dargestellt.

Beispiel 9

Konstruktion des Plasmids pADTNF-BP für die Expression der löslichen Form von TNF-BP

Um auf direktem Weg die sekretiene Form von TNF-BP herzustellen, wurde in der für einen Teil des TNF-Rezeptors kodierenden cDNA (vgt.Beispiel 7; im folgenden als TNF-R cDNA bezeichnet) nach dem Codon der C-terminalen Aminosäure des natürlichen TNF-BP (AAT. Asn-172; entspricht Pos.201 in Fig.9) ein Translationsstopcodon eingeführt. Dadurch wird die Proteinsynthese an dieser Stelle abgebrochen und ermöglicht. TNF-BP direkt in den Zeilüberstand zu sekretieren, ohne eine nachfolgende, möglicherweise geschwindigkeitsbestimmende Peaktion einer proteolytischen Abspaltung in C-terminaler Richtung gelege-

ner Abschnide des TNF-Rezentors durchtaufen zu müssen.

Gleichzeitig mit der Einführung des Stoddodons mittels PCR wurde die 5 -nicht ködierende Region der TNF-R cDNA verkürzt, um das Translationsstandodon eines weiteren öffenen Leseranmens (Basen 72-203 in Fig.9), der sich 5 von dem des TNF-R befindet, zu entfernen, und am 5 -bzw. 3 -Ende der cDNA eine BamHI bzw. EcoRI Schnittstelle eingeführt.

100 ng mit Xmni linearisieries Plasmid pTNF-BP15 (vgl. Beispiel 7) wurden mit je 50 omol der Oligonukleotide EBI-1986 (Sense. 5 - CAGGATCCGAGTCTCAACCCTCAAC-3) und EBI-1929 (Antisense. 5 - GGGAATTCCTTATCAATTCTCAATCTGGGGTAGGCACAACTTC-3: Einführung zweier Stoo-Codons und einer EcoRl Stelle) in einem 100 ul PCR-Ansatz über 10 Zyklen amplifiziert. Die Zyklusbedingungen waren 40 Sekunden bei 94°C. 45 Sekunden bei 55°C und 5 Minuten bei 72°C. Nach dem letzten Zyklus wurde für weitere 7 Minuten bei 72°C inkubiert und die Reaktion durch Extraktion mit Phenol-Chloroform gestopot. Die DNA wurde mit Ethanol präzipittert und anschließend mit BamHl und EcoRl doppeit geschnitten. Das entstandene 0.75 kb DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und in mit BamHl und EcoRl doppeit geschnittenes Plasmid pT7/T3a-19 (BRL) kloniert. Eines der erhaltenen Plasmide, von dem aufgrund der Sequenzierung des gesamten Inserts festgestellt worden war, daß es die gewünschte Sequenzierung aufwies, wurde pTNF-BP benannt.

pTNF-8P wurde mit BamHl und EcoRl geschnitten und das 0,75 kb DNA Insert in das mit BamHl und EcoRl geschnittene Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert. Ein erhaltenes Plasmid der gewünschischen Zusammensetzung wurde pADTNF-8P benannt (Fig.7A).

Beispiel 10

20

s Konstruktion des Plasmides pADBTNF-BP für die Expression der löslichen Form von TNF-BP

Für eine weitere Variante eines Expressionsplasmides für die Produktion von sekretiertem TNF-BP wurde die 5 -nicht kodierende Region der TNF-R cDNA gegen die 5 -nicht kodierende Region der humanen d-Globin mRNA ausgetauscht. Der Grund dafür war die Feststellung, daß die Nukleotidsequenz unmittelbar vor dem Translationsstartcodon der TNF-R Sequenz deutlich von der für effiziente Expression eukaryotischer Gene gefundenen Konsensussequenz (Kozak, 1987) abweicht, wogegen die 5'-nicht kodierende Region der 3-Globin mRNA sehr gut mit dieser Konsensussequenz übereinstimmt (Lawn et al., 1980). (5 -EBI-2452 Oligonukleotids des CACAGTCGACTTACATTTGCTTCTGACACAACTGTGTTCACTAGCAACCTCAAACAGACACCATGGGCCTC TCCACCGTGC-3'), das nach einer Salt Restriktionsschnittstelle die authentische 5'-nicht kodierende Sequenz, entsprechend der humanen 3-Globin mRNA-Sequenz, gefolgt von 20 Basen der kodierenden Region von TNF-BP enthielt, wurde in einer PCR die TNF-R Sequenz modifiziert. 100 ng mit EcoRI linearisiertes Plasmid pTNF-BP wurden in 100 ±1 Reaktionsansatz mit je 50 pmol der Oligonukleotide EBI-2452 und EBI-1922 (Antisense, 5 -GAGGCTGCAATTGAAGC-3 bindet an die huTNF-R Sequenz bei Pos, 656) in 20 PCR-Jo Zyklen (40 sec bei 94 °C. 45 sec bei 55 °C. 90 sec bei 72 °C) amplifiziert. Nach Reinigung des PCR-Produktes durch Extraktion mit Phenol-Chloroform und Ethanolfällung wurde die DNA mit Sall und Bgill doppelt geschnitten und das entstandene 0.51 kb DNA Fragment aus einem Agarosegel isoliert. Der entsprechende Teil der TNF-R Sequenz wurde aus dem Plasmid pTNF-8P durch Schneiden mit Sall und BgIII entfernt, der 3.1 kb lange Plasmidteil aus einem Agarosegel isoliert und mit dem 0.51 kb langen PCR-Produkt ligiert. Nach Transformation von E.coli wurden sieben der erhaltenen Plasmide sequenziert. Eines dieser Plasmide enthielt genau die gewünschte Sequenz. Dieses Plasmid wurde pBTNF-8P benannt.

Das gesamte Sall - EcoRI Insert von p8TNF-BP wurde in das ebenso geschnittene Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert und das erfaltene Plasmid pAD8TNF-BP benannt (Fig.78).

Beispiel 11

50

55

isolierung von Ratten TNF-R cDNA Kionen

Zunächst wurde eine Rattennirn-cDNA analog der HS913T cDNA Bibliothek (vgl. Beispiel 4) aus der Ratten Glia Tumor Zellinie C6 (ATCC Nr. CCL107) in λ-gt11 hergestellt. 600.000 Phagen der Rattenhirn cDNA Bibliothek in λ-gt11 wurden, wie in Beispiel 6 beschrieben, durch

Hypridisiarung gescreent. Als Sonde wurde das gereinigte EcoRi Insert von pTNF-8P30 (vgl.3eiscie), 5) verwendet. Etwa 100 ng DNA wurden mit 1  $\pm$ g Random Hexamer Primer anstatt der spezifischen Oligonukleotide, wie in Beispiel 5 beschrieben, mit [ $\alpha$ - $^{12}$ P]dCTP radioaktiv markiert. Eingebaut wurden 25x10° com. Die Hypridisierung der Filter erfolgte unter gleichen Bedingungen wie in Beispiel 6. Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei 65 °C in 0.5xSSC-0.1% SDS und dreimal 30 Minuten bei 65 °C in 0.5xSSC-0.5% SDS gewaschen. Die luftgetrockneten Filter wurden anschließend an Kodak XAR Röntgenfilm 16 Stunden unter Verwendung einer Verstärkerfolie bei -70 °C exponiert, Insgesamt wurden 10 hybridisierende Plaques identifiziert und durch Plaquereinigung vereinzelt. Nach dreimaliger Plaquereinigung wurden schließlich drei  $\lambda$ -Kione ( $\lambda$ -raTNF-R  $\neq$ 3, 4, 8) vereinzelt und die Phagen DNA, wie beschrieben, dargestellt.

Die Länge der cDNA Inserts wurde nach Schneiden der x-DNA mit EcoRI und Auftrennung in einem Agarosegel mit 2.2 kb für die Klone raTNF-R3 und raTNF-R8 und 2.1 kb für Klon raTNF-R4 bestimmt. Die EcoRI Inserts der Klone \text{xaTNF-R3} und 8 wurden in ebenso geschnittenen M13mp19 kloniert und die DNA Sequenz mit universellen Sequenzierprimern und spezifisch synthetisierten Oligonukleotidprimern bestimmt.

Die vollständige Nukleotidsequenz von raTNF-R8 ist in Fig.8 dargestellt. Die ersten und letzten sieden Basen entsprechen den EcoRI-Linkern, die bei der Herstellung der cDNA-Bibliothek angefügt worden waren.

Beispiel 12

20

Isolierung eines Klons, enthaltend die vollständige für den humanen TNF-Rezeptor kodierende cDNA

Die vollständige cDNA des Ratten TNF-R erleichterte die Suche nach dem noch fehlenden 3 -Teil der humanen TNF-R cDNA.

Als Sonde für die Hybridisierung wurde das 0,4 kb lange PCR-Produkt der Primer EBI-2316 (5-ATTCGTGCGCCCTAG-3); bindet an TNF-R mit 2.Base von EcoRI, an der TNF-R cDNA abbricht) und EBI-2467 (5-GTCGGTAGCACCAAGGA-3); bindet ca. 400 Basen vor poly-A an cDNA-Klon, entspricht Pos. 1775 in raTNF-R) mit xraTNF-R8 als Vorlage eingesetzt. Dieses DNA Fragment entspricht der Region der Batten TNF-R cDNA, von der angenommen wurde, daß sie der, welche der internen EcoRI Stelle im humanen TNF-R folgt, entspricht.

2.5x10<sup>5</sup> cpm der raTNF-R Sonde wurden eingesetzt, um 600.000 Plaques der HS913T cDNA-Bibliothek zu hybridisieren. Die Hybridisierbedingungen entsprachen den in Beispiel 6 angegebenen. Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur in 2xSSC/0.1%SDS und zweimal 30 Minuten bei 65 °C in 2xSSC/0.1%SDS gewaschen, an der Luft getrocknet und an Kodak XAR Röntgenfilm unter Verwendung einer Verstärkerfolie 3 Tage bei -70 °C exponiert. Sechs positive Plaques wurden identifiziert, in zwei weiteren Runden Plaques gereinigt und λ-DNA dargestellt (λ-TNF-R #2, 5, 6, 8, 11, 12). Nach Schneiden der λ-DNA mit EcoRI wiesen alle Klone eine DNA Bande mit etwa 0.8 kb Länge auf. λTNF-R2 und 11 enthielten zusätzlich ein EcoRI Fragment mit 1.3 kb. Die beiden EcoRI Inserts aus λTNF-R2 wurden in die EcoRI Stelle von Plasmid pUC218 (IBI) subkioniert und anschließend sequenziert. Die Sequenz des 1.3 kb EcoRI Fragments entsprach der von cDNA Klon pTNF-BP15, das 0.8 kb EcoRI Fragment entspricht dem 3-Abschnitt der TNF-R mRNA und enthält vor der EcoRI-Linker Sequenz einen poly-A Schwanz mit 16 A Resten. λTNF-R2 enthält demnach die vollständige kodierende Region des humanen TNF-R, dargestellt in Fig.9.

Beispiel 13

45

 Konstruktion der Plasmide pADTNF-R und pADBTNF-R f
ür die Expression des gesamten humanen TNF-Rezeptors

Zunächst wurde, ähnlich wie im Beispiel 9 für pTNF-BP bzw. pADTNF-BP beschrieben, ein Plasmid konstruiert, in dem die 5'-nicht kodierende Region von pTNF-BP15 verkürzt, im Unterschied zu den im Beispiel 9 beschriebenen Plasmiden jedoch das 3'-Ende von pTNF-BP15 beibehalten wurde. Dazu wurde unter identischen Bedingungen wie in Beispiel 9 mit dem Oligonukleotid EBI-1986 und dem M13 -40 Universalprimer (5'-GTTTTCCCAGTCACGAC-3') pTNF-BP15 mit PCR amplifiziert. Das PCR Produkt wurde mit BamHI und EcoRI doppelt geschnitten und in das Plasmid pT7-T3a-19 kloniert. Eines der ernaltenen

Plasmide wurde oTNF-BP15B benannt.

oTNF-BP15B wurde mit BamHI und EcoRI geschnitten und das 1.26 kb DNA Insert in mit BamHI und EcoRI geschnittenes Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert. Ein erhaltenes Plasmid der gewünschten Zusammensetzung wurde pADTNF-BP15 benannt.

Dieses Plasmid wurde mit EcoRl linearisiert und in die Schnittstelle das 0.8 kb EcoRl Fragment, isoliert aus ATNF-R2, kloniert. Nach Transformation von Elboli wurden einige wahllos isolierte Plasmide durch Schneiden mit verschiedenen Restriktionsenzymen auf die korrekte Orientierung des eingesetzten EcoRI Fragments übergrüft. Ein Plasmid, bezeichnet als pADTNF-R (Fig.7C), wurde noch genauer auf korrekte. Orientierung untersucht, indem das Insert ausgenend vom 3-Ende der insertierten cDNA mit dem Oligonukleotid EBI-2112 (5 GTCCAATTATGTCACACC-3), das nach der Multiklonierstelle an das Plasmie----pAD-CMV1 und seine Derivate bindet, sequenziert wurde.

Ein weiteres Expressionsplasmid, in dem die 5 nicht kodierende Region des TNF-R gegen die von 3-Globin ausgetauscht ist, wurde konstruiert. Plasmid pADBTNF-BP wurde mit Bglll vollständig geschnitten um das 1,1 kb BgIII Fragment zu entfernen, die DNA-Enden wurden nachfolgend mit alkalischer Phosphatase aus Kälberdarm dephosphoryliert und der Plasmidvektor (5.9 kb) mit der 3-Globin 5 -nicht kodierendan Region des 3-Globingens und dem 5 -Teil der TNF-R kodieranden Region aus einem Agarosegel isoliert. Plasmid pADTNF-R wurde mit Bglll geschnitten und das 2,5 kb DNA Fragment, enthaltend den 3 -Abschnitt der TNF-R cDNA bis zur Promoterregion des nachfolgenden DHFR-Gens, aus einem Agarosegel isoli-int.... und in den zuvor präparierten Plasmidvektor kloniert. Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid mit dem in korrekter Orientierung insertierten Bgill-Fragment wurde pADBTNF-A benannt (Fig.70).

Beispiel 14

25

Expression von löstichem TNF-BP in eukaryotischen Zellinien

#### a) ELISA-Test

30

50

In diesem Beispiel wurde der Nachweis von TNF-BP mittels ELISA-Test wie folgt durchgeführt:

96-Napf Mikrotiterplatten wurden pro Napf mit 50 ull 1:3000 verdünntem polyklonalem Kaninchen-Serum (polyklonale Kaninchenantikörper, hergestellt durch Präzipitation von Antiserum mit Ammoniumsulfat, Endkonzentration 50 % Sättigung) gegen natürliches TNF-BP 18 Stunden bei 4°C beschichtet, einmal mit 15 0.05% Tween-20 in PBS gewaschen und freie Bindungsstellen mit 150-200 ±1 0.5% Rinderserumalbumin. 0.05% Tween-20 in PBS (PBS/BSS/Tween) eine Stunde bei Raumtemperatur blockiert. Die Näpfe wurden einmal mit 0.05% Tween-20 in PBS gewaschen und 50 ul Zellüberstand oder bekannte Mengen von natürlichem TNF-BP (vgl. Tab.3 und 4) und 50 ul einer 1:10.000-fachen Verdünnung eines polyklonalen Mäuseserums gegen TNF-BP aufgetragen und zwei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurden die Näpfe dreimal mit 0.05% Tween-20 in PBS gewaschen und 50 ±1 Kaninchen anti-Maus Ig-Peroxidase Konjugat (Dako P161; 1:5000 in PBS/BSA/Tween), zugegeben und weitere zwei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die Näpfe wurden dreimal mit Tween/PBS gewaschen und die Färbereaktion mit Orthophenylendiamin (3 mg/ml) und Na-Perborat (1 mg/ml) in 0,067M Kalium-Citrat pH 5.0, 100 ul/Napf, 20 Minuten bei Raumtemperatur unter Lichtschutz durchgeführt. Nach Zugabe von 100 ul 4N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wurde die Farbintensität bei einer Wellenlänge von 492 nm in einer Mikrofilmplatten-Photometer photometrisch gemessen.

## b) Transiente Expression von ibslichem TNF-BP in eukaryotischen Zellinien

Etwa 10° Zellen (COS-7) pro 80 mm Petrischale wurden 24 Stunden vor der Transfektion in RPMI-1640 Medium mit 10% hitzeinaktiviertem fötalem Kälberserum angesetzt und bei 37°C in 5% CO₂ Atmosphäre inkubiert. Die Zellen wurden mit einem Gummischaber von der Petrischale gelöst und 5 Minuten bei 1200 UpM bei Raumtemperatur abzentrifugiert (Heraeus Minifuge, Ausschwing-Rotor 3360), einmal mit 5 mt 55 serumfreiem Medium gewaschen, 5 Minuten bei 1200 UpM zentrifugiert und in 1 ml Medium, versetzt mit 250 ug/ml DEAE-Dextran und 10 ug Plasmid DNA (vgl. Tab.3, gereinigt durch zweimalige CsCl Dichtegradientenzentrifugation) suspendiert. Die Zellen wurden 40 Minuten dei 37°C inkubiert, einmal mit 5 ml Medium mit 10% Kälberserum gewaschen und in 5 ml Medium mit 100 u.g.ml Chloroquin suspendiert. Die Zellen wurden eine Stunde bei 37°C inkubiert, einmal mit Medium gewaschen und mit 10 ml frischem Medium bei 37°C inkubiert, Nach 72 Stunden wurde der Zellüberstand geerntet und zum Nachweis des sekretierten TNF-BP verwendet.

Tabelle 3:

Zellinie	COS-7
pADTNF-8P	< 5 ng/mi 7,5 ng/mi 146 ng/mi

c) Herstellung permanent TNF-8P produzierender Zellinien

Die Dihydrofolatreduktase(DHFR)-defiziente Hamster Ovarial Zellinie CHO DUKX BII (Urlaub und Chasin, 1980) wurde mit Plasmid pADBTNF-8P mittels Kalzium-Phosphat Präzipitation transfiziert (Current protocols in molecular biology, 1987). Vier dicht bewachsene Zellkultur-Fläschchen (25 cm², 5 ml Kulturmedium pro Fläschchen) wurden mit je 5 ug DNA transfiziert; nach vierstündiger Inkubation bei 37°C wurde das Medium entfernt und durch je 5 ml Selektionsmedium (MEM alpha Medium mit 10 % dialysiertem lötalem Rinderserum) ersetzt. Nach Inkubation über Nacht wurden die Zellen mittels Trypsin-Lösung abgelöst; die Zellen aus jedem Fläschchen wurden in zwei 96-Napf Gewebekulturplatten aufgeteilt (100 ul/Napf in Selektionsmedium). In etwa wöchentlichen Abständen wurde frisches Medium zugegeben. Nach etwa vier Wochen konnten in 79 Näpfen Zellklone beobachtet werden. Die Überstände wurden im ELISA auf TNF-8P Aktivität getestet. 37 Überstände zeigten Aktivität im ELISA. Die Ergebnisse des ELISA-Tests einiger posiver Klone ist in Tab.4 dargestellt.

Tabelle 4:

Probe	1	on bei 492 im	
TNF-8P Sta			
1 ng/ml 10 ng/ml 100 ng/ml	0.390 1.233 1.875		
	Kulturmedium (Negativkontrolle)		
Klon			
A1G3 A2F5 A3A12 A488 A5A12 A5B10 A5C1	0.468 0.931 0.924 0.356 0.806 0.915 0.966		

Beispiel 15:

5

12

15

30

35

45

50

55

Mestan, J., et al., 1986, Nature 323, 816-819 Mitchell, P.J., et al., 1986, Mol.Cell.Biol. 6, 425-440 Oakley, B.R., et al., 1986, Analyt, Biochem, 105, 361-363 0ld. L.J., 1987, Nature 326, 330-331 Oliff A., et al., 1987, Cell 555-63 Oisson I., et al., 1988, Eur.J. Haematol, 41, 414 - 420 Oisson I., et al., 1989, Eur J. Haematol, 42, 270 - 275 Pieler Ch., 1987, Dissertation, Universität Wien-Piquet, P.F., et al., 1987, Immunobiol, 175, 27 Saiki, R.K., 1988, Science 239, 487-491 10 Sanger et al., 1977, Proc.Natl.Acad.Sci. 74, 5463-5467 Seckinger P., et al., 1988, J. Exp. Med., 1511-16 Seckinger, P., et al., 1987, J. Immunol, 139, 1546-1549 Seed und Aruffo, 1987, Proc.Natl.Acad.Sci. 84, 8573-8577 Seed. B., 1987, Nature 329, 840-842 15 Shalaby, M.R., et al., 1985, J. Immunol, 135, 2069-2073 Short, J.M., et al., 1988, Nucl.Acids Res.11, 5521-5540 Staden, R., 1982, Nucleic Acid Res. 10, 4731-4751 Stauber, G.B., et al., 1988, J.Biolog.Chem. 35, Vol.263, 19098-19104 Stauber, G.B., et al., 1989, J.Biolog.Chem. 6, Vol.264, 3573-3576 20 ' Torti, F.M. et al., 1985, Nature 229:867-869 Tracey, K.J., et al., 1987, Nature 330, 662-666 Tracey, K.J., et al., 1986, Science 234, 470-474 Urlaub und Chasin, 1980, Proc.Natl.Acad.Sci. 77, 4216-4220 Waage, A., et al., 1987, Lancet, ii, 355-357 25 Wong, G.H.W., et al., 1986, Nature 323, 819-822

#### Ansprüche

30

1. DNA, kodierend für einen TNF-Rezeptor oder für Fragmente davon, dadurch gekennzeichnet, daß sie ATG GGC CTC TCC ACC GTG CCT GAC CTG CTG CTG CCA CTG GTG CTC CTG GAG CTG TTG GTG GGA ATA TAC CCC TCA GGG GTT ATT GGA CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA J5 GAT AGT GTG TGT CCC CAA GGA AAA TAT ATC CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACC GCT TCA GAA AAC CAC CTC AGA CAC TGC CTC AGC TGC TCC AAA TGC CGA AAG GAA ATG GGT CAG GTG GAG ATC TCT TCT TGC ACA GTG GAC CGG GAC ACC GTG TGT GGC TGC AGG AAG AAC CAG TAC CGG CAT TAT TGG AGT GAA AAC CTT 40 THE CAG TGC TTE AAT TGE AGE CTE TGE CTE AAT GGG ACE GTG CAE CTE TEE TGE CAG GAG AAA CAG AAC ACC GTG TGC ACC TGC CAT GCA GGT TTC TTT CTA AGA GAA AAC GAG TGT GTC TCC TGT AGT AAC TGT AAG AAA AGC CTG GAG TGC ACG AAG TTG TGC CTA CCC CAG ATT GAG AAT GTT AAG GGC ACT GAG GAC TCA GGC ACC ACA GTG CTG TTG CCC CTG GTC ATT TTC TTT GGT CTT TGC CTT TTA TCC CTC CTC TTC ATT GGT TTA ATG TAT CGC TAC CAA CGG TGG AAG 25 TOC AAG CTC TAC TOC ATT GTT TGT GGG AAA TCG ACA CCT GAA AAA GAG GGG GAG CTT GAA GGA ACT ACT ACT AAG CCC CTG GCC CCA AAC CCA AGC TTC AGT CCC ACT CCA GGC TTC ACC CCC ACC CTG GGC TTC AGT CGC GTG CCC AGT TCC ACC TTC ACC TCC AGC TCC ACC TAT ACC CCC GGT GAC TGT CCC AAC TIT GCG GCT CCC CGC AGA GAG GTG GCA CCA CCC TAT CAG GGG GCT GAC CCC ATC CTT GCG ACA GCC CTC GCC TCC GAC CCC ATC CCC AAC CCC CTT CAG AAG TGG GAG GAC AGC GCC CAC AAG CCA CAG AGC CTA GAC ACT GAT GAC CCC GCG ACG CTG TAC GCC GTG GTG GAG AAC GTG CCC CCG TTG CGC TGG AAG GAA TTC GTG CGG CGC CTA GGG CTG AGC GAC CAC GAG ATC GAT CGG CTG GAG CTG CAG AAC GGG CGC TGC CTG CGC GAG GCG CAA TAC AGC ATG CTG GCG ACC TGG AGG CGG CGC ACG CCG CGC CGC GAG GCC ACG CTG GAG CTG CTG GGA CGC GTG CTC CGC GAC ATG GAC CTG CTG GGC TGC CTG GAG GAC ATC 55 GAG GAG GCG CTT TGC GGC CCC GCC CCC CCC CCC GCG CCC AGT CTT CTC AGA TGA oder Abschnitte davon aufweist, einschließlich ihrer degenerierten Varianten.

2. DNA nach Anspruch 1, kodierend für sekretierbares TNF-bindendes Protein, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Formel

5

:0

:5

20

15

R2 GAT AGT GTG TGT CCC CAA GGA AAA TAT ATC CAC
CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC
AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG
GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC
TCC TTC ACC GCT TCA GAA AAC CAC CTC AGA CAC TGC
CTC AGC TGC TCC AAA TGC CGA AAG GAA ATG GGT CAG
GTG GAG ATC TCT TCT TGC ACA GTG GAC CGG GAC ACC
GTG TGT GGC TGC AGG AAG AAC CAG TAC CGG CAT TAT
TGG AGT GAA AAC CTT TTC CAG TGC TTC AAT TGC AGC
CTC TGC CTC AAT GGG ACC GTG CAC CTC TCC TGC CAG
GAG AAA CAG AAC ACC GTG TGC ACC TTC TCC TGC CAG
AAC TGT AAG AAA AGC CTG GAG TGC TCC TCC TGC CAG
CTC TTC TTT CTA AGA GAA AAC GAG TGC ACG AAG TTG TGC
CTA CCC CAG ATT GAG AAT

aufweist, wobei R<sup>2</sup> gegebenenfalls fehlt oder eine für ein in vivo abspaltbares (Poly)peptid kodierende DNA darstellt, einschließlich ihrer degenerierten Varianten.

3. DNA nach Anspruch 2, kodierend für sekretierbares TNF bindendes Protein, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in Anspruch 2 definierte Formel aufweist, wobei R² eine zur Gänze oder teilweise für eine Signalsequenz kodierende DNA darstellt.

4. DNA nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß daß R² die Formel CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA aufweist.

5. DNA nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß R² für R³ CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA steht, wobei R³ eine für ein Signalpeptid kodierende DNA darstellt.

6. DNA nach Anspruch 5. dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ATG GGC CTC TCC ACC GTG CCT GAC CTG CTG CTG CCA CTG GTG CTC CTG GAG CTG TTG GTG GGA ATA TAC CCC TCA GGG GTT ATT GGA steht.

7. Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit der im Anspruch 1 definierten DNA oder Abschnitten davon unter Bedingungen niedriger Stringenz hybridisieren und für ein Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden, kodieren oder die für ein solches Polypeptid kodierende Sequenz enthalten.

8. Rekombinantes DNA-Molekül, dadurch gekennzeichnet, daß es die in Anspruch 1 definierte DNA-Sequenz oder eine degenerierte Variante oder mindestens ein Fragment davon enthält.

9. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 8. replizierbar in prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß es. funktionell verbunden mit der in Anspruch 2 definierten DNA-Sequenz oder einer degenerierten Variante oder mindestens einem Fragment davon, Expressionskontroilsequenzen enthält.

10. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 9, replizierbar in Säugetierzellen.

11. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 9. dadurch gekennzeichnet, daß es eine in einem der Ansprüche 2 bis 6 definierte DNA enthält.

12. Rekombinantes ONA-Molekül nach Anspruch 10. dadurch gekennzeichnet, daß es die in Anspruch 3 definierte DNA enthält.

13. Rekombinantes ONA-Molekül nach Anspruch 12 mit der Bezeichnung pADTNF-BP.

14. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 12 mit der Bezeichnung pADBTNF-8P.

15. Rekombinantes DNA-Molekül, replizierbar in prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß es eine in Anspruch 1 definierte, gegebenenfalls modifizierte. DNA oder mindestens ein Fragment davon enthält.

16. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 15. replizierbar in Säugetierzellen.

17. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 16 mit der Bezeichnung pADTNF-R.

18. Rekombinantes DNA-Molekül nach Ansoruch 16 mit der Bezeichnung pADBTNF-R.

19. Wirtsorganismus, transformiert mit mindestens einem der in den Ansprüchen 11 bis 14 definierten

rekombinanten DNA-Moleküle.

- Wirtsorganismus, transformiert mit einem in den Ansprüchen 15 bis 18 definierten rekombinanten DNA-Molekül.
- 21. Rekompinantes Polypeptid, dadurch gekennzeichnet, daß es von einer in Anspruch 1 definierten DNA kodiert wird.
- 22. Polypeotid nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß as der TNF-Rezeotor der Formal met gly leu san thrival pro aspileu leu leu pro leu val leu leu glu leu leu val gly ile tyr pro san gly val ile gly feu val pro his leu gly asp arg glu lys arg asp ser val cys pro gln gly lys tyr ile his pro gln ash ash ser ile dys dys thr lys dys his lys gly thr tyr leu tyr asn asp dys pro gly pro gly gin asp thr asp dys arg glu dys glu serigly seriphe thriala seriglu ash his leu arg his cys leu sericys ser lysicys argilysiglu met glyiglnival glu ile ser ser cys thrival aspiarg aspithrival cysigly cysiarg lysiash gln tyriarg his tyr tro ser glu ash leu che gin dys one ash dys ser leu dys leu ash gly thrival his leu ser dys gin glu tys gin ash thrival dys thridys his ala gly phe phe leu arg glu ash glu cys val ser cys ser ash cys lys ser leu glu cys thr lys leu cys leu pro gin ile glu ash val lys giy thr glu asp ser gly thr thr val leu leu pro leu val ile phe phe gly leu cys leu leu ser leu leu pne ile gly leu met tyr arg tyr gln arg trp lys ser lys leu tyr ser ile vai cys gly lys ser thr pro glu lysigluigly gluileuigluigly thrithrithrilys pro leuigla pro ashipro ser phe ser pro thripro gly phe thripro thri led gly phe ser pro val pro ser ser thr phe thr ser ser thr tyr thr pro gly asp cys pro ash phe ala ala pro arg arg glu val ala pro pro tyr gin giy ala asp pro ile leu ala thr ala leu ala ser asp pro ile pro asn pro teu gin lys trp glu asp ser ala his lys pro gln ser leu asp thr asp asp pro ala thr leu tyr ala val glu ash val gro pro leu arg trp lys glu phe val arg arg leu gly leu ser asp his glu ile asp arg leu glu leu gln asn gly arg cys leu arg glu ala gin tyr ser met leu ala thr trp arg arg thr pro arg arg glu ala thr leu glu leu leu gly arg val leu arg aspimet aspileu leu gly cysileu glu aspille glu glu ala leu cysigly pro ala ala leu pro pro ata pro ser

oder ein Polypeptid bestehend aus mindestens einem Fragment davon ist.

- 23. Polypeptid nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß es TNF bindendes Protein der Formel asp ser val dys pro glin gly lys tyr ile his pro glin asn asn ser ile dys dys thr lys dys his lys gly thr tyr leu tyr asn asp dys pro gly pro gly glin asp thr asp dys arg glu dys glu ser gly ser phe thriala ser glu asn his leu arg his dys leu ser dys ser lys dys arg lys glu met gly glin val glu ile ser ser dys thrival asp arg asp thrival dys gly dys arg lys asn glin tyr arg his tyr trip ser glu asn leu phe glin dys phe asn dys ser leu dys leu asn gly thrival his leu ser dys glin glu lys glin asn thrival dys thridys leu dys his ala gly phe phe leu arg glu asn glu dys val ser dys ser asn dys lys lys ser leu glu dys thrilys leu dys leu pro glin ile glu asn oder ein funktionelles Fragment oder Derivat mit der Fähigkeit. TNF zu binden, ist.
  - 24. Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids nach Anspruch 23. dadurch gekennzeichnet, daß ein in Anspruch 19 definierter Wirtsorganismus gezüchtet und das exprimierte Protein isoliert wird.
  - 25. Verlahren zur Herstellung von rekombinantem TNF-Rezeptor oder Fragmenten oder Modifikationen davon, dadurch gekennzeichnet, daß ein in Anspruch 20 definierter Wirtsorganismus gezüchtet und das exprimierte Protein isoliert wird.
  - 26. Verwendung eines in den Ansprüchen 21 und 22 definierten Polypeptids zum Untersuchen von Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit diesem Polypeptid und/oder mit TNF-3 und/oder mit TNF-3 und/oder auf ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF-a und/oder TNF-3.
  - 27. Verwendung eines in Anspruch 20 definierten Wirtsorganismus zum Untersuchen von Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit dem TNF-Rezeptor und/oder ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF-arund/oder TNF-ß.
  - 28. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 23 zur prophylaktischen oder therapeutischen Behandlung des menschlichen Körpers bei Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-2 und oder TNF-3 auftritt.
  - 29. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 23 als Diagnostikum zur Bestimmung von TNF-2 und/oder TNF-3.
  - 30. Pharmazeutische Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß sie als therapeutisch wirksame Komponente ein in Anspruch 23 definiertes Polypeptid in einer Menge enthält, die die biologische Wirkung von TNF-a und/oder TNF-3 wirksam inhibiert.

## Fig.1/1

<u>GAATTC</u> TCTGGACTGAGGCTCCAGTTCTGGCCTTTGGGG
TTCAAGATCACTGGGACCAGGCCGTGATCTCTATGCCCGAGTCTCAACCCTCAACTGTC
ACCCCAAGGCACTTGGGACGTCCTGGACAGACCGAGTCCCGGGAAGCCCCAGCACTGCC
GCTGCCACACTGCCCTGAGCCCAAATGGGGGAGTGAGAGGCCA TAG CTG TCT GGC
S1 S5 S10 S15  Met Gly Leu Ser Thr Val Pro Asp Leu Leu Leu Pro Leu Val Leu  ATG GGC CTC TCC ACC GTG CCT GAC CTG CTG CCA CTG GTG CTC  216 225 234 243 252
S20 S25 S29 1 Leu Glu Leu Leu Val Gly Ile Tyr Pro Ser Gly Val Ile Gly Leu CTG GAG CTG TTG GTG GGA ATA TAC CCC TCA GGG GTT ATT GGA CTG 261 270 279 288 297
5 10 15  Val Pro His Leu Gly Asp Arg Glu Lys Arg Asp Ser Val Cys Pro GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA GAT AGT GTG TGT CCC 306 315 324 333 342
20 25 30  Gin Gly Lys Tyr Ile His Pro Gin Asn Asn Ser Ile Cys Cys Thr CAA GGA AAA TAT ATC CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC 351 360 369 378 387
35 40 45  Lys Cys His Lys Gly Thr Tyr Leu Tyr Asn Asp Cys Pro Gly Pro AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG 396 405 414 423 432
50 55 60  Gly Gln Asp Thr Asp Cys Arg Glu Cys Glu Ser Gly Ser Phe Thr  GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACC  441 450 459 468 477
65 70 75  Ala Ser Glu Asn His Leu Arg His Cys Leu Ser Cys Ser Lys Cys GCT TCA GAA AAC CAC CTC AGA CAC TGC CTC AGC TGC TCC AAA TGC 486 495 504 513 522
80 90 Arg Lys Glu Met Gly Gln Val Glu Ile Ser Ser Cys Thr Val Asp CGA AAG GAA ATG GGT CAG GTG GAG ATC TCT TCT TGC ACA GTG GAC 531 540 549 558 567
95 100 105  Arg Asp Thr Val Cys Gly Cys Arg Lys Asn Gln Tyr Arg His Tyr CGG GAC ACC GTG TGT GGC TGC AGG AAG AAC CAG TAC CGG CAT TAT 576 585 594 603 612
Trp Ser Glu Asn Leu Phe Gln Cys Phe Asn Cys Ser Leu Cys Leu TGG AGT GAA AAC CTT TTC CAG TGC TTC AAT TGC AGC CTC TGC CTC 621 630 639 648 657

# Fig.1/2

Asn Gly Thr AAT GGG ACC 666	GTG CAC CTC	Ser Cys	130 Gln Glu Lys CAG GAG AAA 693	135 Gln Asn Thr Va CAG AAC ACC GT 702	al rg
Cys Thr Cys TGC ACC TGC 711	140 His Ala Gly CAT GCA GGT 720	Phe Phe	145 Leu Arg Glu CTA AGA GAA 738	150 Asn Glu Cys Va AAC GAG TGT G1 747	31 CC
Ser Cys Ser TCC TGT AGT 756	AAC TGT AAG	Lys Ser	160 Leu Glu Cys CTG GAG TGC 783	165 Thr Lys Leu Cy ACG AAG TTG TO 792	/s 3C
Leu Pro Gln CTA CCC CAG 801	170 Ile Glu Asn ATT GAG AAT 810	Val Lys GTT AAG	175 Gly Thr Glu GGC ACT GAG 828	180 Asp Ser Gly Th GAC TCA GGC AC 837	nr CC
Thr Val Leu ACA GTG CTG 846	185 Leu Pro Leu TTG CCC CTG 855	Val Ile	190 Phe Phe Gly TTC TTT GGT 873	195 Leu Cys Leu Le CTT TGC CTT TT 882	eu FA
Ser Leu Leu TCC CTC CTC 891	200 Phe Ile Gly TTC ATT GGT 900	Leu Met	205 Tyr Arg Tyr TAT CGC TAC 918	210 Gln Arg Trp Ly CAA CGG TGG AA 927	ys AG
Ser Lys Leu TCC AAG CTC 936	215 Tyr Ser Ile TAC TCC ATT 945	Val Cvs	220 Gly Lys Ser GGG AAA TCG 963	225 Thr Pro Glu Ly ACA CCT GAA AA 972	ys Aa
Glu Gly Glu GAG GGG GAG 981	230 Leu Glu Gly CTT GAA GGA 990	Thr Thr	235 Thr Lys Pro ACT AAG CCC 1008	240 Leu Ala Pro As CTG GCC CCA AS 1017	sn AC
Pro Ser Phe CCA AGC TTC 1026	245 Ser Prooffhr AGT CCC ACT 1035	Pro Gly CCA GGC 1044	250 Phe Thr Pro TTC ACC CCC 1053	255 Thr Leu Gly Ph ACC CTG GGC TO 1062	he TC
Ser Pro Val AGT CCC GTG 1071	260 Pro Ser Ser CCC AGT TCC 1080	Thr Phe ACC TTC 1089	265 Thr Ser Ser ACC TCC AGC 1098	270 Ser Thr Tyr Ti TCC ACC TAT AC 1107	hr CC
Pro Gly Asp CCC GGT GAC 1116	275 Cys Pro Asn TGT CCC AAC	Phe Ala TTT GCG	280 Ala Pro Arg GCT CCC CGC 1143	285 Arg Glu Val A AGA GAG GTG G 1152	la CA

# Fig.1/3

		290			295			300	
Pro Pro	Tyr	Gln Gly	Ala	Asp Pro	Ile	Leu Ala	Thr Ala	Leu Ala	
CCA: CCC	TAT	CAG GGG	GCT	GAC CCC	ATC	CTT GCG	ACA GCC	CTC GCC	
1161		1170		1179		1188	1.1	.97	•
						:			
		305							•
Ser Asp	Pro	Ile Pro	Asn	Pro Leu	Gln	Lys Trp	Glu Asp	Ser Ala	
TCC GAC	CCC	ATC CCC	AAC	CCC CTT	CAG	AAG TGG	GAG GAC	AGC GCC	•
1206		1215		1224		1233	12	242	:
									•
His Lys	Pro	Gln Ser	Leu	Asp Thr	Asp	Asp Pro	Ala Thi	Leu Tyr	
CAC AAG	CCA	CAG AGC	CTA	GAC ACT	GAT	GAC CCC	GCG ACC	CTG TAC	,
1251		1260		1269		1278	1.2	287	
								:	
Ala Val	Val	Glu Asn	Val	Pro Pro	Leu	Arg Trp			
GCC GTG	GTG	GAG AAC	GTG	CCC CCG	TTG	CGC TGG	AA GGAA	<u> </u>	
1296		1305		1314		1323	133	3 4	

Fig.2

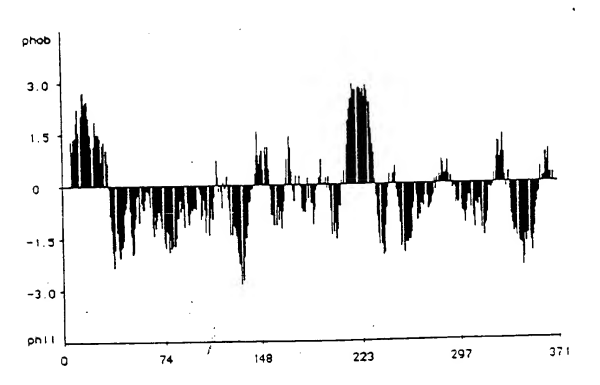


Fig.4

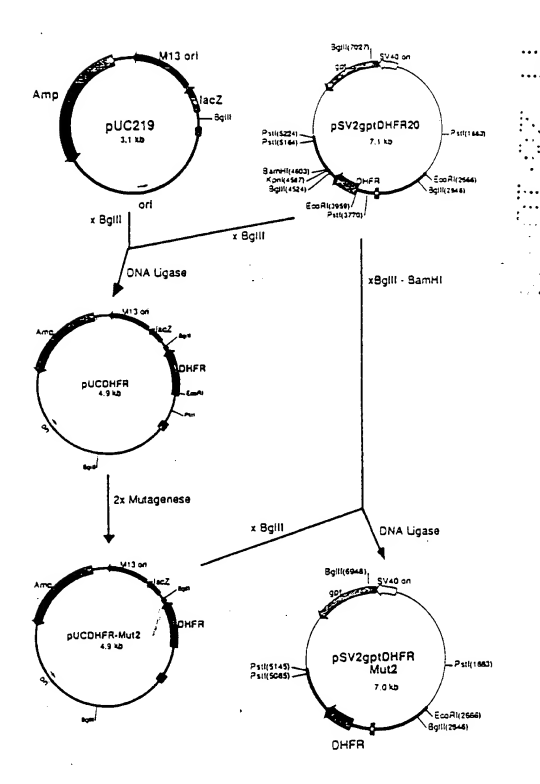
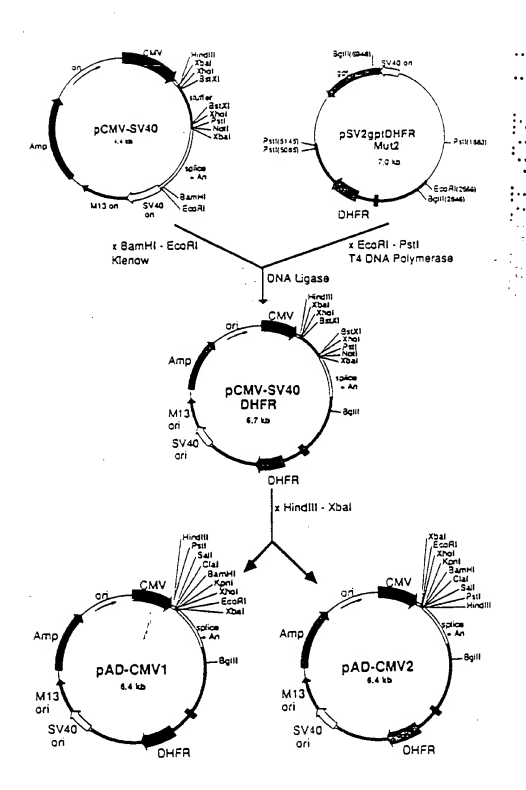


Fig.5



Flg.6/1

pAD-CMV1 : 6414 bp

TCGACATTGA	TTATTGACTA	GTTATTAATA	GTAATCAATT	ACGGGGTCAT	TAGTTCATAG	50
CCCATATATG	GAGTTCCGCG	TTACATAACT	TACGGTAAAT	GGCCCGCCTG	GCTGACCGCC	120
CAACGACCCC	CGCCCATTGA	CGTCAATAAT	GACGTATGTT	CCCATAGTAA	CGCCAATAGG	130
GACTTTCCAT	TGACGTCAAT	GGGTGGAGTA	TTTACGGTAA	ACTGCCCACT	TGGCAGTACA	240
TCAAGTGTAT	CATATGCCAA	GTACGCCCCC	TATTGACGTC	AATGACGGTA	AATGGCCCGC	300
CTGGCATTAT	GCCCAGTACA	TGACCTTATG	GGACTTTCCT	ACTTGGCAGT	ACATCTACGT	360
ATTAGTCATC	GCTATTACCA	TGGTGATGCG	GTTTTGGCAG	TACATCAATG	GGCGTGGATA	420
GCGGTTTGAC	TCACGGGGAT	TTCCAAGTCT	CCACCCCATT	GACGTCAATG	GGAGTTTGTT	480
TTGGCACCAA	AATCAACGGG	ACTITCCAAA	ATGTCGTAAC	AACTCCGCCC	CATTGACGCA	540
AATGGGCGGT	AGGCGTGTAC	GGTGGGAGGT	CTATATAAGC	AGAGCTCTCT	GGCTAACTAG	600
AGAACCCACT	GCTTAACTGG	CTTATCGAAA	TTAATACGAC	TCACTATAGG	GAGACCCAAG	660
CTTCTGCAGG	TCGACATCGA	TGGATCCGGT	ACCTCGAGCG	CGAATTCTCT	AGAGGATCTT	720
TGTGAAGGAA	CCTTACTTCT	GTGGTGTGAC	ATAATTGGAC	AAACTACCTA	CAGAGATTTA	780
AAGCTCTAAG	GTAAATATAA	AATTTTTAAG	TGTATAATGT	GTTAAACTAC	TGATTCTAAT	840
TGTTTGTGTA	TTTTAGATTC	CAACCTATGG	AACTGATGAA	TGGGAGCAGT	GGTGGAATGC	900
CTTTAATGAG	GAAAACCTGT	TTTGCTCAGA	AGAAATGCCA	TCTAGTGATG	ATGAGGCTAC	960
TGCTGACTCT	CAACATTCTA	CTCCTCCAAA	AAAGAAGAGA	AAGGTAGAAG	ACCCCAAGGA	1020
CTTTCCTTC	GAATTGCTAA	GTTTTTTGAG	TCATGCTGTG	TTTAGTAATA	GAACTCTTGC	1080
TTGCTTTGCT	: ATTTACACCA	ĊŸŦŸĊĊŦŦŦŸ	AGCTGCACTG	CTATACAAGA	AAATTATGGA	1140
DTTTATAGAS	; ATGTATAGTG	CCTTGACTAG	AGATCATAAT	CAGCCATACC	ACATTTGTAG	1200
AGGTTTTACT	TGCTTTAAAA	AACCTCCCAC	ACCTCCCCT	GAACCTGAAA	CATAAAATGA	1260
ATGCAATTG	TGTTGTTAAC	TTGTTTATTG	CAGCTTATAA	IGGTTACAAA	TAAAGCAATA	1320
GCATCACAA	TTTCACAAA1	AAAGCATTTT	TTTCACTGCA	TTCTAGTTGT	GGTTTGTCCA	1380
AACTCATCA	TGTATCTTAT	CATGTCTGGA	TCAATTCTGA	GAAACTAGCC	TTAAAGACAG	1440
ACAGCTTTG:	r tctagtcago	CAGGCAAGCA	TATGTAAATA	AAGTTCCTCA	GGGAACTGAG	1500
				•	AAGATTCCGC	
CTCAAGTTC	GGTTAACAAG	: AGGAGGCAAC	GAGATOTOA	ATCTATTACT	TCTAATCGGG	1520
TAATTAAA	CTTTCAACTA	AAACACGGAC	CCACGGATG	CACCCACTT	TCCTTCCCCG	1680
GCTCCGCCC.	r TCTCAGTACI	CCCCACCATT	AGGCTCGCT	CTCCACCTCC	ACTICCGGGC	1740

# Fig.6/2

GCGACACCCA	CGTGCCCTCT	CCCACCCGAC	GCTAACCCCG	CCCCTGCCCG	TCTGACCCCG	1300
CCCACCACCT	GGCCCCGCCC	CGTTGAGGAC	AGAAGAAACC	CCGGGCAGCC	GCAGCCAAGG	1350
CGGACGGGTA	GACGCTGGGG	GCGCTGAGGA	GTCGTCCTCT	ACCTTCTCTG	CTGGCTCGGT	1920
GGGGGACGCG	GTGGATCTCA	GGCTTCCGGA	AGACTGGAAG	AACCGGCTCA	GAACCGCTTG	1980
TOTOCGCGGG	GCTTGGGCGG	CGGAAGAATG	GCCGCTAGAC	GCGGACTTGG	TGCGAGGCAT	2040
CGCAGGATGC	AGAAGAGCAA	GCCCGCCGGG	AGCGCGCGGC	TGTACTACCC	CGCGCCTGGA	2100 :
GCGGCCACGC	CGGACTGGGC	GGGGCCGGCC	TGGTGGAGGC	GGAGTCTGAC	CTCGTGGAGG	2160
CGGGGCCTCT	GATGTTCAAA	TAGGATGCTA	GGCTTGTTGA	GGCGTGGCCT	CCGATTCACA	2220
AGTGGGAAGC	AGCGCCGGGC	GACTGCAATT	TCGCGCCAAA	CTTGGGGGAA	GCACAGCGTA	2230
CAGGCTGCCT	AGGTGATCGC	TGCTGCTGTC	ATGGTTCGAC	CGCTGAACTG	CATCGTCGCC	2340
GTGTCCCAGA	ATATGGGCAT	CGGCAAGAAC	GGAGACCTTC	CCTGGCCAAT	GCTCAGGTAC	2400
TGGCTGGATT	GGGTTAGGGA	AACCGAGGCG	GTTCGCTGAA	TCGGGTCGAG	CACTTGGCGG	2460
AGACGCGCGG	GCCAACTACT	TAGGGACAGT	CATGAGGGGT	AGGCCCGCCG	GCTGCTGCCC	2520
TTGCCCATGC	CCGCGGTGAT	CCCCATGCTG	TGCCAGCCTT	TGCCCAGAGG	CGCTCTAGCT	2580
GGGAGCAAAG	TCCGGTCACT	GGGCAGCACC	ACCCCCGGA	CTTGCATGGG	TAGCCGCTGA	2640
GATGGAGCCT	GAGCACACGT	GACAGGGTCC	CTGTTAACGC	AGTGTTTCTC	TAACTTTCAG	2700
GAACGAGITC	AAGTACTTCC	AAAGAATGAC	CACCACCTCC	TCAGTGGAAG	GTAAACAGAA	2760
CCTGGTGATT	ATGGGCCGGA	AAACCTGGTT	CTCCATTCCT	GAGAAGAATC	GACCTTTAAA	2820
GGACAGAATT	AATATAGTTC	TCAGTAGAGA	GCTCAAGGAA	CCACCACAAG	GAGCTCATTT	2880
TCTTGCCAAA	AGTCTGGACC	ATGCCTTAAA	ACTTATTGAA	CAACCAGAGT	TAGCAGATAA	2940
AGTGGACATG	GTTTGGATAG	TTGGAGGCAG	TTCCGTTTAC	AAGGAAGCCA	TGAATCAGCC	3000
AGGCCATCTC	AGACTCTTTG	TGACAAGGAT	CATGCAGGAA	TTTGAAAGTG	ACACGTTCTT	3060
CCCAGAAATT	GATTTGGAGA	AATATAAACT	TCTCCCAGAG	TACCCAGGGG	TCCTTTCTGA	3120
AGTCCAGGAG	GAAAAAGGCA	ŢĊAAGTATAA	ATTTGAAGTC	TATGAGAAGA	AAGGCTAACA	3180
					TATGCATTTT	3240
TACAAGACCA	TGGGACTTGT	GTTGGCTTTA	GATCCTGTGC	ATCCTGGGCA	ACTGTTGTAC	3300
TCTAAGCCAC	TCCCCAAAGT	CATGCCCCAG	CCCCTGTATA	ATTCTAAACA	ATTAGAATTA	3360
TTTTCATTTT	CATTAGTCTA	ACCAGGTTAT	ATTAAATATA	CTTTAAGAAA	CACCATTTGC	3420
CATAAAGTTC	TCAATGCCCC	TCCCATGCAG	CCTCAAGTGG	CTCCCCAGCA	GATGCATAGG	3480
GTAGTGTGTG	TACAAGAGAC	CCCAAAGACA	TAGAGCCCCT	GAGAGCATGA	GCTGATATGG	3540

# Fig.5/3

GGGCTCATAG	AGATAGGAGC	TAGATGAATA	AGTACAAAGG	GCAGAAATGG	GTTTTAACCA	3600
GCAGAGCTAG'	AACTCAGACT	TTAAAGAAAA	TTAGATCAAA	GTAGAGACTG	AATTATTCTG	3660
CACATCAGAC	TCTGAGCAGA	GTTCTGTTCA	CTCAGACAGA	AAATGGGTAA	ATTGAGAGCT	3720
GGCTCCATTG	TGCTCCTTAG	AGATGGGAGC	AGGTGGAGGA	TTATATAAGG	TCTGGAACAT	3780
TTAACTTCTC	CGTTTCTCAT	CTTCAGTGAG	ATTCCAAGGG	ΑΤΑCTACAAT	TCTGTGGÄAT	3840
GTGTGTCAGT	TAGGGTGTGG	AAAGTCCCCA	GGCTCCCCAG	CAGGCAGAAG	TATGCAAAGC	3900
ATGCATCTCA	ATTAGTCAGC	AACCAGGTGT	GGAAAGTCCC	CAGGCTCCCC	AGCAGGCAGA	3960
agtat <b>g</b> ca <b>aa</b>	GCATGCATCT	СААТТАСТСА	GCAACCATAG	тсссдсссст	AACTCCGCCC	4020
ATCCCGCCCC	TAACTCCGCC	CAGTTCCGCC	CATTCTCCGC	CCCATGGCTG	ACTAATTTTT	4080
TTTATTTATG	CAGAGGCCGA	GGCGCCTCTG	AGCTATTCCA	GAAGTAGTGA	GGAGGCTTTT	4140
TTGGAGGCCT	AGGCTTTTGC	AAAAAAGCTA	ATTCAGCCTG	AATGGCGAAT	GGGACGCGCC	4200
CTGTAGCGGC	GCATTAÁGCG	CGGCGGGTGT	GGTGGTTACG	CGCAGCGTGA	CCGCTACACT	4260
TGCCAGCGCC	CTAGCGCCCG	CTCCTTTCGC	TTTCTTCCCT	TCCTTTCTCG	CCACGITCGC	4320
CGGCTTTCCC	CGTCAAGCTC	TAAATCGGGG	GCTCCCTTTA	GGGTTCCGAT	TTAGTGCTTT	4380
ACGGCACCTC	GACCCCAAAA	ACTTGATTAG	GGTGATGGTT	CACGTAGTGG	GCCATCGCCC	4440
TGATAGACGG	TTTTTCGCCC	TTTGACGTTG	GAGTCCACGT	TCTTTAATAG	TGGACTCTTG	4500
TTCCAAACTG	GAACAACACT	CAACCCTATC	TCGGTCTATT	CTTTTGATTT	ATAAGGGATT	4560
TTGCCGATTT	CGGCCTATTG	GTTAAAAAAT	GAGCTGATTT	AACAAAATT	TAACGCGAAT	4620
TTTAACAAAA	TATTAACGTT	TACAATTTCA	GGTGGCACTT	TTCGGGGAAA	TGTGCGCGGA	4680
ACCCCTATTT	GTTTATTTTT	СТАААТАСАТ	TCAAATATGT	ATCCGCTCAT	GAGACAATAA	4740
CCCTGATAAA	TGCTTCAATA	ATATTGAAAA	AGGAAGAGTA	TGAGTATTCA	ACATTTCCGT	4800
GTCGCCCTTA	TTCCCITTTT	TGCGGCATTT	TGCCTTCCTG	TTTTTGCTCA	CCCAGAAACG	4860
CTGGTGAAAG	TAAAAGATGC	TGAAGATCAG	TTGGGTGCAC	GAGIGGGTTA	CATCGAACTG	4920
GATCTCAACA	GCGGTAAGAT	CÉTTGAGAGT	TTTCGCCCCG	AAGAACGTTT	TCCAATGATG	4980
AGCACTTTTA	AAGTTCTGCT	ATGTGGCGCG	GTATTATCCC	GTATTGACGC	CGGGCAAGAG	5040
CAACTCGGTC	GCCGCATACA	CTATTCTCAG	AATGACTTGG	TTGAGTACTC	ACCAGTCACA	5100
GAAAAGCATC	TTACGGATGG	CATGACAGTA	AGAGAATTAT	GCAGTGCTGC	CATAACCATG	5160
AGTGATAACA	CTGCGGCCAA	CTTACTTCTG	ACAACGATCG	GAGGACCGAA	GGAGCTAACC	5220
GCTTTTTTGC	ACAACATGGG	GGATCATGTA	. ACTCGCCTTG	ATCGTTGGGA	ACCGGAGCTG	5280
AATGAAGCCA	TACCAAACGA	CGAGCGTGAC	ACCACGATGO	CTGTAGCAAT	GGCAACAACG	5340

# Fig.6/4

TTGCGCAAAC	TATTAACTGG	CGAACTACTT	ACTCTAGCTT	CCCGGCAACA	ATTAATAGAC	5400
TGGATGGAGG'	CGGATAAAGT	TGCAGGACCA	CTTCTGCGCT	CGGCCCTTCC	GGCTGGCTGG	5460
TTTATTGCTG	ATAAATCTGG	AGCCGGTGAG	CGTGGGTCTC	GCGGTATCAT	TGCAGCACTG	5520 ***
GGGCCAGATG	GTAAGCCCTC	CCGTATCGTA	GTTATCTACA	CGACGGGGAG	TCAGGCAACT	5580 ***
ATGGATGAAC	GAAATAGACA	GATCGCTGAG	ATAGGTGCCT	CACTGATTAA	GCATTGGTAA	5640
CTGTCAGACC	AAGTTTACTC	ATATATACTT	TAGATTGATT	TAAAACTTCA	TTTTAATTT	5700
AAAAGGATCT	AGGTGAAGAT	CCTTTTTGAT	AATCTCATGA	CCAAAATCCC	TTAACGTGAG	5760
TTTTCGTTCC	ACTGAGCGTC	AGACCCCGTA	GAAAAGATCA	AAGGATCTTC	TTGAGATCCT	5320 :
TTTTTTCTGC	GCGTAATCTG	CTGCTTGCAA	асааааааас	CACCGCTACC	AGCGGTGGTT	5880 :
TGTTTGCCGG	ATCAAGAGCT	ACCAACTCTT	TTTCCGAAGG	TAACTGGCTT	CAGCAGAGCG	5940
CAGATACCAA	ATACTGTCCT	TCTAGTGTAG	CCGTAGTTAG	GCCACCACTT	CAAGAACTCT	5000
GTAGCACCGC	CTACATACCT	CGCTCTGCTA	ATCCTGTTAC	CAGTGGCTGC	TGCCAGTGGC	6060 ***
GATAAGTCGT	GTCTTACCGG	GTTGGACTCA	AGACGATAGT	TACCGGATAA	GGCGCAGCGG	6120
TCGGGCTGAA	CGGGGGGTTC	GTGCACACAG	CCCAGCTTGG	AGCGAACGAC	CTACACCGAA	6130
CTGAGATACC	TACAGCGTGA	GCATTGAGAA	AGCGCCACGC	TTCCCGAAGG	GAGAAAGGCG	5240
GACAGGTATC	CGGTAAGCGG	CAGGGTCGGA	ACAGGAGAGC	GCACGAGGGA	GCTTCCAGGG	6300
GGAAACGCCT	GGTATCTTTA	TAGTCCTGTC	GGGTTTCGCC	ACCTCTGACT	TGAGCGTCGA	6360
TTTTTGTGAT	GCTCGTCAGG	GGGGCGGAGC	CTATGGAAAA	ACGCCAGCAA	CGCC	

Fig.7A

Fig.7B

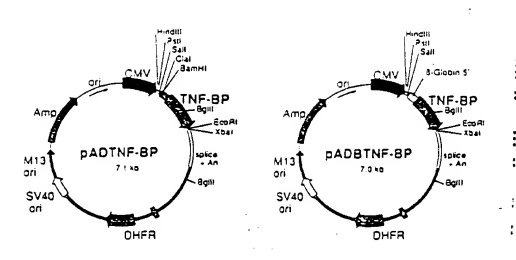
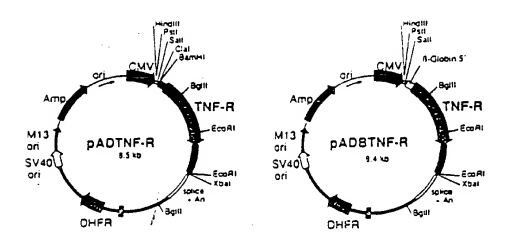


Fig.7C

Fig.7D



## Fig.8/1

```
cathe-R
GAATTCCTTT TCTCCGAGTT TTCTGAACTC TGGCTCATGA TCGGGCTTAC TGGATACGAG
                                                                       53
AATOCTOGAG, GACCGTACCC TOATTTCCAT CTACCTCTGA CTTTGAGCCT TTCTAACCCG
                                                                      123
GGGCTCACGC TGCCAACACC CGGGCCACCT GGTCCGATCG TCTTACTTCA TTCACCAGCG
                                                                      130
TIGGGAATIG GIGGGGTGTC CCCAGCCCCA AIGGGGGAGI GAGAGAGGCC ACIGCGGGCC
                                                                      240
GGAC
                                        275/11
245/1
ATG GGT CTC CCC ATC GTG CCT GGC CTG CTG CTG TCA CTG GTG CTC CTG GCT CTG CTG ATG.
Met Gly Leu Pro Ile Val Pro Gly Leu Leu Leu Ser Leu Val Leu Leu Ala Leu Leu Met
                                        335/31
305/21
GGG ATA CAC CCA TCA GGG GTC ACC GGA CTG GTT CCT TCT CTT GGT GAC CGG GAG AAG AGG
Gly Tie His Pro Ser Gly Val Thr Gly Leu Val Pro Ser Leu Gly Asp Arg Glu Lys Arg
                                        395/51
GAT AAT TIG IGT CCC CAG GGA AAG TAI GCC CAI CCA AAG AAT AAT ICC AIC IGC ACC!
Asp Ash Leu Cys Pro Gln Gly Lys Tyr Ala His Pro Lys Ash Ash Ser Ile Cys Cys Thr
                                         455/71
425/61
ANG TICC CAC ANA GIGN ACC THE TITE GITE NOT GIVE TOT CON AGE CON GIGE GAN ACA GIVE
Lys Cys His Lys Gly The Tyr Leu Val Ser Asp Cys Pro Ser Pro Gly Gln Glu The Val
                                        515/91
485/81
TGC GAG CTC TCT CAT AAA GGC ACC TTT ACA GCT TCG CAG AAC CAC GTC AGA CAG TGT CTC ...
Cys Glu Leu Ser His Lys Gly Thr Phe Thr Ala Ser Gln Asn His Val Arg Gln Cys Leu
                                         575/111
545/101
AGT TGC AAG ACA TGT CGT AAA GAA ATG TTC CAG GTG GAG ATT TCT CGT TGC AAA GCT GAC
Ser Cys Lys Thr Cys Arg Lys Glu Met Phe Gln Val Glu Ile Ser Pro Cys Lys Ala Asp
605/121
                                         635/131
ATG GAC ACC GTG TGT GGC TGC AAG AAG AAC CAA TTC CAG CGC TAC CTG AGT GAG ACG CAT
Met Asp Thr Val Cys Gly Cys Lys Asn Gln Phe Gln Arg Tyr Leu Ser Glu Thr His
                                         695/151
665/141
TIC CAG TGT GTG GAC TGC AGC CCC TGC TTC AAT GGC ACC GTG ACA ATC CCC TGT AAG GAG
the Gln Cys Val Asp Cys Ser Pro Cys the Ash Gly Thr Val Thr Ile Pro Cys Lys Glu
                                         755/171
725/161
AAA CAG AAC ACC GTG TGT AAC TGC CAC GCA GGA TTC TTT CTA AGC GGA AAT GAG TGC ACC
Lys Glm Ash The Val Cys Ash Cys His Ala Gly Phe Phe Lau Ser Gly Ash Glu Cys The
                                         315/191
785/191
CCT TGC AGC CAC TGC AAG AAA AAT CAG GAA TGT ATG AAG CTG TGC CTA CCT CCA GTT GCA
Pro Cys Ser His Cys Lys Lys Asn Gln Glu Cys Met Lys Leu Cys Leu Pro Pro Val Ala
                                         875/211
845/201
AAT GTC ACA AAC CCC CAG GAC TCA GGT ACT GCC GTG CTG TTG CCT CTG GTT ATC TTC CTA
Asn Val The Asn Pro Gln Asp Ser Gly The Ala Val Leu Leu Pro Leu Val Ile Phe Leu
                                         935/231
905/221
GGT CIT TGC CIT TTA TTC TTT ATC TGC ATC AGT CTA CTG TGC CGA TAT CCC CAG TGG AGG
Gly Leu Cys Leu Leu Phe Phe Ile Cys Ile Ser Leu Leu Cys Arg Tyr Pro Gln Trp Arg
                                         995/251
965/241
CCC AGG GTC TAC TCC ATC ATT TGT AGG GAT TCA GCT CCT GTC AAA GAG GTG GAG GGT GAA
Pro Arg Val Tyr Ser Ile Ile Cys Arg Asp Ser Ala Pro Val Lys Glu Val Glu Gly Glu
                                         1055/271
1025/261
GGA ATT GTT ACT AAG CCC CTA ACT CCA GCC TCT ATC CCA GCC TTC AGC CCC AAC CCC GGC
Gly He Val The Lys Pro Leu The Pro Ala Ser He Pro Ala Phe Ser Pro Ash Pro Gly
                                         1115/291
1085/281
TTC AAC CCC ACT CTG GGC TTC AGC ACC ACC CCA CGC TTC AGT CAT CCT GTC TCC AGT ACC
Phe Asn Pro Thr Leu Gly Phe Ser Thr Thr Pro Arg Phe Ser His Pro Val Ser Ser Thr
                                         1175/311
1145/301
CCC ATC AGC CCC GTC TTC GGT CCT AGT AAC TGG CAC AAC TTC GTG CCA CCT GTA AGA GAG
Pro Ile Ser Pro Val Phe Gly Pro Ser Asn Trp His Asn Phe Val Pro Pro Val Arg Glu
                                         1235/331
1205/321
GTG GTC CCA ACC CAG GGT GCT GAC CCT CTC CTC TAC GGA TCC CTC AAC CCT GTG CCA ATC
Val Val Pro Thr Gin Gly Ala Asp Pro Leu Leu Tyr Gly Ser Leu Asn Pro Val Pro Ile
                                         1295/351
1265/341
CCC GCC CCT GTT CGG ANA TGG GAN GNC GTC GTC GCG GCC CNG CCN CNN CGG CTT GNC NCT
```

# Fig.8/2

Pro Ala Pro Val Arg tys Trp Glu Asp Val Val Ala Ala Gln Pro Gln Arg	Lau Asp Thr
1355/371	
GON DAG COT GOD AND CHE TAY GOT GYG GYG GAT GGG GYG COT GGG ACA CGG	tgg ang gag
Ala Asp Pro Ala Mec Leu Tyr Ala Val Val Asp Gly Val Pro Pro Thr Arg	Trp Lys Glu
1415/391	
THE ATE OF CITE CITE GGG CITE AGO GAG CAC GAG ATO GAG CITE GAG CITE	CAG AAC GGG
The Met Arg Leu Leu Gly Leu Ser Glu His Glu Ile Glu Arg Leu Glu Leu	Gln Asn Gly
1445/401 1475/411	
COT TOO OTO OOG ONG OCT CAT THE AGE ATG CTG GAA GEE TGG CGG CGC CGC	ACA CCG CGA
Arg Cys Leu Arg Glu Ala His Tyr Ser Met Leu Glu Ala Trp Arg Arg Arg	The Pro Acq
1505/421 1535/431	•
CAC GAG GCC ACG CTG GAC GTA GTG GGC CGC GTG CTT TGC GAC ATG AAC CTG	CGT GGC TGC
His Glu Ala The Leu Asp Val Val Gly Arg Val Leu Cys Asp Mec Asn Lau	Ard Giv Cvs
	,
1565/441 CTG GAG AAC ATC CGC GAG ACT CTA GAA AGC CCT GCC CAC TCG TCC ACG ACG	CAC CTC CCS
Leu Glu Asn The Arg Glu Thr Leu Glu Ser Pro Ala His Ser Ser Thr The	Wie 'en 2*a
	.123 304 113
1625/461	
CGA TAA	
Arg Stop	1680
GGCCACACCC CCACCTCAGG AACGGGACTC GAAGGACCAT CCTGCTAGAT	• • • •
GCCCTGCTTC CCTGTGAACC TCCTCTTTGG TCCTCTAGGG GGCAGGCTCG ATCTGGCAGG	1740
CTCGATCTGG CAGCCACTTC CTTGGTGCTA CCGACTTGGT GTACATAGCT TTTCCCAGCT	1300
GCCGAGGACA GCCTGTGCCA GCCACTTGTG CATGGCAGGG AAGTGTGCCA TCTGCTCCCA	1850
GACAGCTGAG GGTGCCAAAA GCCAGGAGAG GTGATTGTGG AGAAAAAGCA CAATGTATGT	1920
GATACCCACT TOGGATGCAA GGACCCAAAC AAAGCTTCTC AGGGCCTCCT CAGTTGATTT	1980
CONGRECOTO TECACAGIAG AIAAAACAGI CITIGIAIIG AIIATAICAC ACIAAIGGAI	2040
GARCGGTTGA ACTCCCTANG GTAGGGGCAN GCACAGANCN GTGGGGTCTC CNGCTGGNGC	2100
CCCCGACTOT TGTAAATACA CTAAAAATCT AAAAGTGAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA	2160
CCCCAUCAC . C.	

## Fig.9/1

huTNF-R	:		·
GAATTCTCTG GACTGAGGCT CC CCGTGATCTC TATGCCCGAG TC CTGGACAGAC CGAGTCCCGG GA AATGGGGGGAG TGAGAGGCCA TA	ITCAACCCT CAACTGT AAGCCCCAG CACTGCC	CAC CCCAAGGCAC TTGGGA	ICGTC 120
213/1		243/11	
ATG GGC CTC TCC ACC GTG	CCT GAC CTG CTG	CTG CCA CTG GTG CTC G	TO GAG CTG TTG GTG
Met Gly Leu Ser Thr Val	Pro Asp Leu Leu		eu Glu Leu Leu Val
273/21		303/31	ne see ese sse ses
GGA ATA TAC CCC TCA GGG Gly Ile Tyr Pro Ser Gly	Val Tia Gly Leu	Val Pro Mis Lau Glv J	iso Aso Glu Lvs Aso
333/41	181 116 017 500	363/51	,
GAT AGT GTG TGT CCC CAA	GGA AAA TAT ATC	CAC CCT CAA AAT AAT 1	COA TET DET TEA DE
Asp Ser Val Cys Pro Gln	Gly Lys Tyr Ile	His Pro Gla Asa Asa S	ier Ile Cys Cys Thr
393/61		423/71	-
AAG TGC CAC AAA GGA ACC Lys Cys His Lys Gly Thr	TAC TTG TAC AAT	GAC TGT CCA GGC CCG (	aly Glo Asp The Asp
Lys Cys His Lys Gly Inc.	the red the van	483/91	ity of a map and map
TOC AGG GAG TGT GAG AGC	GGC TCC TTC ACC	GCT TCA GAA AAC CAC	ETC AGA CAC TGC CTC
Cys Arg Glu Cys Glu Ser	Gly Ser Phe Thr	Ala Ser Glu Asn His	Leu Arg His Cys Leu
513/101		543/111	
AGC TGC TCC AAA TGC CGA	AAG GAA ATG GGT	CAG GTG GAG ATC TCT	TOT TOE ACA GTG GAU
Ser Cys Ser Lys Cys Arg	Lys Glu Het Gly	Gin Val Giu IIe Ser	ser cha tur var vab
573/121 CGG GAC ACC GTG TGT GGC	TCC 1CC 11C 11C	603/131 CAG TAC CGG CAT TAT :	TGG AGT GAA AAC CTT
Arg Asp Thr Val Cys Gly	Cus Ard Lus Ash	Gin Tyr Arg His Tyr	Irp Ser Glu Asn Leu
633/141		663/151	
TTC CAG TGC TTC AAT TGC	AGC CTC TGC CTC	AAT GGG ACC GTG CAC	CTC TCC TGC CAG GAG
the Gln Cys the Asn Cys	Ser Leu Cys Leu	Asn Gly The Val His	Leu Ser Cys Gla Glu
693/161		723/171	CAA AAC GAG TGT GTC
AAA CAG AAC ACC GTG TGC	ACC TGC CAT GCA	Cly the the law Arm	Glu Asn Glu Cvs Val
753/181	the chautra ure	783/191	
TOO TOT AGE AND TOT AND	AAA AGC CTG GAG	TGC ACG AAG TTG TGC	CTA CCC CAG ATT GAG
Ser Cys Ser Asn Cys Lys	Lys Ser Leu Glu	Cys The Lys Leu Cys	Leu Pro Gln Ile Glu
913/201		843/211	
AAT GTT AAG GGC ACT GAG	GAC TCA GGC ACC	ACA GTG CTG TTG CCC	tan val Tie Phe Phe
Asn Val Lys Gly Thr Glu	Asp Ser Gly Inc	903/231	
873/221 GGT CTT TGC CTT TTA TCC	כדכ כדכ דדכ אוד	GGT TTA ATG TAT CGC	TAC CAA CGG TGG AAG
Gly Leu Cys Leu Leu Ser	Leu Leu Phe Ile	Gly Leu Met Tyr Arg	Tyr Gln Arg Trp Lys
911/241		963/251	
TOO AND CTO THE TOO ATT	GTT TGT GGG AM	TCG ACA CCT GAA AAA	GAG GGG GAG CIT GAA
Ser Lys Leu Tyr Ser Ile	Val Cys Gly Lys	1023/271	Gid Giy Gid See oil
993/261 GGA ACT ACT ACT AAG CCC	htp ccc ccx xxc	CCA AGC TTC AGT CCC	ACT CCA GGC TTC ACC
GLY The The The Lys Pro	Leu Ala Pro Asn	Pro Ser Phe Ser Pro	The Pro Gly Phe The
1057/201		1083/291	
COC ACC CTC CCC TTC ACT	CCC GTG CCC AGT	TCC ACC TTC ACC TCC	AGC TCC ACC TAT ACC
Pro Thr Leu Gly Phe Ser	Pro Val Pro Ser	Ser Thr Fre Thr Ser	Ser Ser The Tyr The
1117/201		1143/311	
CCC GGT GAC TGT CCC AAC	TTT GCG GCT CCC	Arm Arm Glu Val Ala	Pro Pro Tyr Gla Gly
1177/271		1203/331	
COR CAR COR ATC CTT CCG	ACA GCC CTC GCC	TOO GAC GCC ATC CCC	AAC CCC CTT CAG AAG
Ala Asp Pro Ile Leu Ala	The Ala Leu Ala	Ser Asp Pro Ile Pro	Asn Pro Leu Gln Lys

## Flg.9/2

																		• • • • •	•
1233/341								125	3/351									•	•
TGG GAG GAC			CAC	110	CCA	CAG	AGC				GAT	GAC	ccc	GCG	ACG	CTG	TAC	****	,
Trp Glu Asp	200	31.	u:-	Tue	250	GIA	505	Teur	140	Th-	340	A10	Pro	Ala	The	1.00	70-		
•	2e E	ALG	A 1.3	LYS		<b>J 2</b> · · ·	301	112	3/37;		<b>.</b>	p					• ; •		
1293/361 GCC GTG GTG											<b>T</b>		ccc			000		•	,
GCC GTG GTG	GAG	AAC	GTG		2		400	7	AAG	Chr	350	11-1	200	3.75	Tan	C1		.,	
Ala Val Val	Glu	Asn	AT	5 20	510	58.7	vzd	1:5	rys.	CIU	2116	AGT	AEG	Aig	Leu	GIÀ	Let	* * * *	
1353/381									3/39:										
AGC GAC CAC	GAG	ATC	GAT	CGG	CTG	GAG	CIG	CAG	AAC	GGG	CGC	TGC	CiG		GAG	الال	CAA	• , •	
Ser Asp His	Glu	Ile	λsp	λrg	Leu	Glu	Leu	Glu	ASI	GIĀ	yrg	Cys	Leu	Arg	Giu	Ald	GIR	4	
1413/401									3/41									. ,	
TAC AGC ATG	CIG	GCG	λÇC	TGG	AGG	CGG	CGC	ACG	CCG	CGG	CGC	GAG	GCC	ACG	CIG	GλG	CTG	• • • • •	•
Tyr Ser Mec	Leu	λla	The	Trp	Arg	ytà	Arg	The	5 10	Yzd	yrg	Glu	λla	The	Leu	Glu	Leu		
1473/421									3/43										•
CTG GGA CGC	GTG	CTC	CGC	GAC	ATG	GλC	CIG	CTG	GGC	TGC	CIG	GAG	GλC	ATC	GAG	GAG	GCG	•	
Leu Gly Arg	Val	Leu	λrg	Asp	Met	λsp	Leu	Leu	Gly	Суз	Leu	Glu	qeA	Ile	Glu	Glu	Ala		
1533/441								156	3/45:	1								7	
CTT TGC GGC	ccc	GCC	GCC	CTC	CCG	CCC	GCG	CCC	AGT	CTT	CTC	AGA	TGA				1530	4.2 - 4	
Lau Cys Gly	250	Ala	Ala	Leu	Pro	2:0	Ala	2:0	Ser	Leu	Leu	Arg	Sto	P					
200 075 017																			ì
GGCTGCGCCC	CTGC	GGGC.	AG C	TCTA	AGGA	c cg	TCCT	GCGA	1	620									
GATCGCCTTC	CAAC	CCCA	CT T	TTTT	CTGG.	λ λλ	GGAG	GGGT	CCT	GCAG	GGG	CAAG	CAGG.	AG	168	0			
CTAGCAGCCG	CCTA	CTTC	CT G	CTAN	cccc.	r cg.	ATGT.	ACAT	AGC <sup>1</sup>	TTTT	CTC	AGCT	GCCT	GC	174	9			
GCGCCGCCGA	CAGE		CC TO	CTGC	GCGC:	G GA	GAGA	GGTG	CGC	CGTG	GGC	TCAN	GAGC	CT	180	0			
GAGTGGGTGG				0100	GACG	7 7	TGCC	TCAT	GCC	CGTT	TTG	GGTG	TCCT	CA	186	Q .			
CCAGCAAGGC	1.14			CACC.	CCTT	- c-		GAGC			ACA	GTGC.	ATAA	GC	192	0			
AGTITITIT	.001			グークア	7011'			7111	TCA	ATCA	TGT	TACA	CTAA	Tλ	198	0			
GAAACTTGGC	GITT	1101	- 1 - 1	C-2C-2.	4011	. 13	C 3 3 C	ሮኔሮኔ ሮኔሮኔ	TAG		CTG	AACT	GTCC	TA	204	-			
GAAACTTGGC AGGCAGGGGC	ACTC	CTGT	ان بي		~~~~	2 27		TOTA	- C-T	これにに	) CT	TTTG	TACA	TA	210	-			
AGGCAGGGGC										- 1 - J-O	~~ .				214	-			

Fig.10

